This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(1)-10. 1)ストロは 10.5-2222187と 気に記事をない。誤話です。

(1) 明細書中心引用生和正明的三

M15-222/8729

(1S)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-222187

(43)公開日 平成5年(1993)8月31日

(51)Int.Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C08G 69/10	NRH	9286-4 J		•
A 6 1 K 47/48	В	7433-4C		
// C07H 15/04	G		•	,
15/18		ė.		,
C 0 7 K 7/10		8318-4H		•
			審査請求 未請	求 請求項の数3(全54頁) 最終頁に続く
(21)出顯番号	特頭平4-272507		(71)出願人	390031462
				株式会社ディ・ディ・エス研究所
(22)出顯日	平成4年(1992)9月	17日		東京都千代田区三番町26番地
	,		(72)発明者	予 入江 邦彦
(31)優先権主張番号	特頭平3-262499	•		東京都板橋区舟渡2丁目12-3 ライオン
(32)優先日	平3(1991)9月17日			ズマンション浮間公園408
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明者	音 管原 民雄
	•		· .	兵庫県三田市武庫が丘2丁目9番12号
			(72)発明者	岩沢 博行
	•	`		神奈川県川崎市幸区古川町156 メイカコ
				ーポ川崎 2 - 108
			(74)代理人	、弁理士 津国 肇 (外1名)
	•	•		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 糖修飾ポリリジン誘導体

(57)【要約】

【構成】 式(1)で示される構造単位(A)、(B) 及び(C)からなる糖修飾ポリリジン誘導体。

【化30】 (R' はグリコシル基; R' はエテレングリコール鎖を含む基; R' は水素原子又は薬物残基)

【効果】 血液中で安定でかつ、非特異な臓器付着を回避した臓器指向性のある薬物運搬担体。

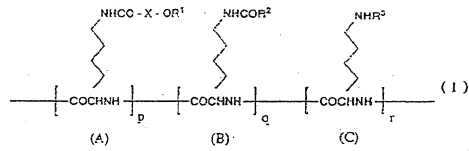
【特許請求の範囲】

導体。

[12]

【請求項1】 下記式 (I) で示される構造単位

(A) 、(B) 及び(C) たらなる糖修飾ポリリジン誘



(式中、R・はグリコシル基、Xは下記式(II)を表

[化2]

-(CH₂)₂ - (OCH₂ CH₂)_m

(H)

(ただし、kは2~8の整数を表し、mは0、1または2を表す)

R' は下記式(III) 又は (IV) を表す。

【化3】

$$- CH_2 (OCH_2 CH_2)_n OCH_3$$

(III)

$$- CH < \frac{OCH_3}{CH_2 \left(OCH_2 CH_2\right)_n OCH_3}$$
 (IV)

(ただし、n は lまたは 2を表す)

 R^3 は水素原子又は薬物残基を表す。p, q及びr は構造単位 (A)、(B)及び(C)の数を表し、その数はそれぞれ1~200、10~300及び1~20である。!

【請求項2】 R: がDーマンノビラノシル、Dーガラクトピラノシル、Lーフコピラノシル、キシロピラノシル、2ーアセタミドー2ーデオキシーDーガラクトピラノシル、2ーアセタミドー2ーデオキシーDーグルコピラノシル、4ーガラクトピラノシルーDーグルコピラノシル、4ーガラクトピラノシルー2ーアセタミドー2ーデオキシーDーグルコピラノシル、2ーアセタミドー2ーデオキシー6ーフコシルーDーグルコピラノシル、3、6ージーマンノピラノシルーDーマンノピラノシルである請求項1記載の糖修飾ポリリジン誘導体。

【請求項3】 R³ がメトトレキサートに由来する薬物 残基である請求項1又は2記載の糖修飾ポリリジン誘導 体 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、臓器指向性のある薬物 10 適搬担体として有用な新規な糖修飾ポリリジン誘導体に 関する。

[0002]

【従来の技術】ポリリジンを薬物運搬担体として使用する試みは、例えば下記文献に、主として抗癌剤の運搬担体として研究されてきた。

- 1) L. J. Arnold, Jr. 5, Targeted Drugs (Goldberg, E.P., ed,) J. Wiley& Sons, 89-112(1983)
- 2) H. J.P. Ryser 6, Proc. Natl. Acad. Sci., USA 7 5, 3867-3870 (1987)
- 6 ーマンノピラノシルーD-マンノピラノシル、3, 6 20 3) Y. Morimoto S, J. Pharmacobiodyn, 9,688-698(198

【0003】上記文献1ではポリリジンにダウノマイシン、メトトレキサート、6ーアミノニコテン酸アミドを結合した例が、文献2にもポリリジンにメトトレキサートを結合した例が、また文献3には同じくメルファラン

を結合した例が示されている。更にポリリジンを糖修飾 して、これを薬物運搬担体として使用する試みも、例え ば下記文献に記載されている。

- 4) D, Derrien 5, Glycoconjugate, 6, 241-255 (1989)
- 5) L. Fumie 5, FEBS Letters, 203,203-206(1986)
- 6) C. A. Hoppe 6, Biochemistry, 23, 1723-1730 (1984)

【0004】文献4ではポリリジンをマンノースで修飾 したものを薬物運搬担体として使用し、ムラミルジペプ チドを結合させて、マクロファージの活性化剤とする試 飾したものを肝臓指向性の薬物運搬担体として使用し、 アラビノフラノシルアデニンモノリン酸を結合させた例 が示されている。文献6ではポリリジンを硫黄を介して マンノース及びガラクトースで修飾したものを肺のマク ロファージのレセプターに結合させた例が示されてい

【0005】これらの例に示されるように、ポリリジン に抗癌剤あるいは抗腫瘍剤を結合させて癌組織や腫瘍細 胞への選択的な運搬を可能にする目的で、これらの組織 や細胞を認識する糖を更に結合させることは一般に知ら 20 れており、従って、糖修飾ポリリジンが臓器指向性を付 与された薬物運搬担体となり得ることは予測されてい た。しかしながら、後記実験例によって示されるよう

に、糖修飾ポリリジンは血液中で不安定で、かつ非特異 な臓器付着が起こる。これはポリリジン中に糖または薬 物が結合していない遊離のモーアミノ基が残存している ことが原因であると考えられ、薬物運搬技術上の解決す べき課題として残されている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】従来技術における上記 の実状にかんがみ、本発明者らは種々の検討を行い、糖 修飾ポリリジン中の遊離の z - アミノ基の一部を、エチ みが示されている。文献 5 では同じくガラクトースで修 10 レングリコール鎖を含む基で修飾することにより、血液 中で安定化し、非特異な臓器付着が回避されることを見 い出し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明 の目的は糖修飾ポリリジンを特定臓器への薬物運搬担体 として使用するにあたって、その有用性を阻害する目的 外臓器への付着を改善するための技術を提供することで

> 【0007】以下に本発明を詳細に説明する。本発明物 質は、下記式(I)によって示される構造単位(A)、

> (B) 及び (C) からなる糖修飾ポリリジン誘導体であ n.

[0008] 【化4】.

【0009】式中、R! はグリコシル基、Xは下記式(I I)を表し、

[0010]

 $-(CH_2)_{\mu} - (OCH_2CH_2)_{\overline{m}}$

(H)

(ただし、kは2~8の整数を表し、mは0、1または2を表す)

【0011】R'は下記式(III) 又は (IV) を表し、

[146]

[0012]

- CH₂ (OCH₂ CH₂)_n OCH₃

(III)

6

$$- CH \left\langle \frac{OCH_3}{CH_2 \left(OCH_2 CH_2\right)_{11} OCH_3} \right\rangle$$
 (IV)

(ただし、n は !または 2を表す)

【0013】R¹ は水素原子又は薬物残基を表す。p, q及びyは構造単位(A)、(B)及び(C)の数を表 し、その数はそれぞれ1~200、10~300及び1 ~20である。

【0014】式 (I) は、本発明糖修飾ポリリジン誘導 体が3種類の異なるリジン単位から構成されることを示 す。第一の単位 (A) は糖によって修飾されたリジン単 位であり、第二の単位(B)はエテレングリコール鎖を 含む基によって修飾されたリジン単位であり、第三の単 位 (C) は未修飾の、或いは薬物によって修飾されたり ジン単位である。さらに式(I)は、これら3種類

(A)、(B) 及び(C) の単位が1分子中にそれぞれ p個、q個、r個だけ含まれていることを意味する。ま た、式(I)の記述は各単位(A)、(B)及び(C) がランダムに共重合していることを意味する。第一の単 位 (A) は、本発明物質における臓器指向性を機能する 上で必須であり、また第二の単位(B)は、本発明物質 の血液中での安定性および非特異な臓器への付着を回避 ,させるために必須であり、第三の単位(C)のうち薬物 運搬担体として用いられなかった遊離の

ミーアミノ基を 有する単位が残存した場合にも、遊離を一アミノ基によ る弊害を生じさせない効果がある。

【0015】式(I)の物質におけるR゚ はグリコシル 基を表すが、該グリコシル基はその水酸基がアセチル基 によって保護されたもの或いは保護されていないものを 包含する。グリコシル基の例としては、例えばD-マン ノピラノシル、D-ガラクトピラノシル、L-フコピラ ノシル、キシロピラノシル、2-アセタミド-2-デオ キシーローガラクトピラノシル、2-アセタミドー2-デオキシーD-マンノピラノシル、2-アセタミド-2 ーデオキシーDーグルコピラノシル、4ーガラクトピラ ノシルーローグルコピラノシル、4ーガラクトピラノシ ルー2-アセタミドー2-デオキシーD-グルコピラノ シル、2-アセタミド-2-デオキシ-6-フコシルー Dーグルコピラノシル、6-マンノピラノシル-D-マ ンノピラノシル、3、6-ジーマンノピラノシル-D-マンノピラノシルを挙げることができる。

【0016】式 (I) の物質の糖含量は、フェノール硫 酸注又はニルソンーモーガン法による比色定量により求

については特に限定がなく、従ってポリーローリジン、 ポリーレーリジン、ポリーDレーリジンのいずれであっ てもよい。 X は、糖とリジンの ε-アミノ基との中間に あって両者を結ぶスペーサであり、本発明においては直 鎖のアルキレン基又はエチレングリコール鎖を含むアル キレン基である。R'はリジン単位の遊離 ε-アミノ基 の保護基であり、本発明においてはエチレングリコール 鎖を含むアルキル基 (III 又はIV) が該当し、水溶性を 高めることが期待されると同時に、血液中での安定性を 高め、臓器への非特異な付着を回避させる効果をもたら す、

【0017】R³は水素原子、又は薬物残基(ε-アミ ノ基に結合している薬物または薬物付きスペーサを総称 して薬物残基と呼ぶ)を表す。薬物残基において、アミ ノ基に結合する部分の末端基としては、例えばカルボニ ル基、スルホニル基、ホスホニル基等を挙げることがで きる。また糖修飾ポリリジン誘導体(I)を動物実験に 供するためョードラベル化をする必要がある場合に、R * はヒドコキシフェニルエチルカルボニル基が結合され

【0018】第三の単位(C)は、R'が水素原子、又 は薬物残基のいずれかの単位のみで占められる場合はも ちろん、これらの単位の混合によって占められる場合も 含む。式 (!) の物質の分子量は、限定されないが、通 常は5,000~150,000である。その測定は、 例えば粘度法やLALLS法により可能である。式 (I) の糖修飾ポリリジン誘導体の製造は、例えば市販 ポリリジンを出発物質として以下のようにして行われ る。まず、ポリリジンに糖鎖としてのR¹O-X-CO 30 基を導入するには、例えばR'O-X-COOHの酸ア ジドを予め用意して反応させるか、或いは適当な縮合剤 を用いてR'O-X-COOHを反応させる。次にR' の薬物残基を導入するには、例えばR³が或る種のカル ボニル基を有する薬物残基である場合には、R3OHを ヒドロキシコハク酸イミドとDCC等の縮合剤を用いて 反応させる。最後にR'CO基を導入するには、例えば、 R'COのオキシコハク酸イミドエステルを反応させ る。通常は上記のように、R°の薬物残基を導入してか らR'CO基を導入するが、この逆であってもよい。こ めることができる。また、リジン単位における光学異性 40 の場合には、更にR'COのオキシコハク酸イミドエス

テルを再び反応させる。

【0019】前記R・O-X-COOHは次のようにして製造される。まず、R・のグリコシル基の水酸基をアセチル基、ベンジル基等で保護するか、或いはアミノ基をアジド基の形で保護したグリコシルハライドに、HO-X-COOHで示されるオキシ酸又はそのエステルを反応させる。反応にあたってはグリコシル化のために通常に使用される縮合剤を使用して常法に従って行う。最後にナトリウムメチラートでアセチル基を、またバラジウムー炭素還元法でベンジル基をそれぞれ脱離し、或いは塩化ニッケル六水和物の存在下に水器化ホウ素ナトリウムでアジド基をアミノ基に変換し、更に必要であれば無水酢酸でアミノ基をアセチル化する。また、オキシ酸

エステルを用いた場合にはアルカリによる加水分解によって目的とする化合物を得ることができる。

[0020]

【発明の効果】本発明物質は、後記実験例に示すように、血液中で安定であり、臓器に対する非特異な付着を 回避することができる。

[0021]

常に使用される縮合剤を使用して常法に従って行う。最 【実施例】実施例及び参考例によって本発明を更に具体後にナトリウムメチラートでアセチル基を、またパラジ 的に説明する。なお実施例に対応する反応工程を反応式ウムー炭素還元法でベンジル基をそれぞれ脱離し、或い 10 1~14に示す。また、反応式中の化合物番号は参考例は塩化ニッケル六水和物の存在下に水器化ホウ素ナトリ 及び実施例中に記載した化合物番号に対応する。

[0022] 【化7]

反応式1

ş

T O

Э

反応式3

HO(CH2)8COOMe

10

. 71

12

OBzł
OBzł
OBzł
OCCH₂)_eCOGMe

13

OH OH O(CH₂)₅COOMe

14

[0025]

[化10]。

[0026]

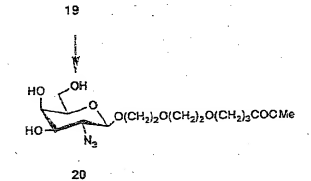
【化11】

. 18

反応式4

13

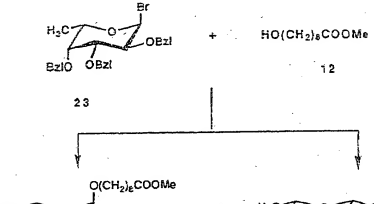
 $O(CH_2)_2O(CH_2)_2O(CH_2)_3$ COOMe



21: R=Et 22: R=Me [化12]

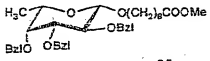
[0027]

反応式 5.



H₂C OBzi

24



25

[0028]

【化13】

反応式 6

ACO Br HO(CH₂)₈COOMe

ACO C(CH₂)_BCOOMe

28 .

AcO O(CH₂)₈COOMe
AcO 29

HO HO O(CH₂)₈COOMe

30

[0029]

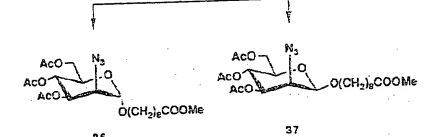
[1214]

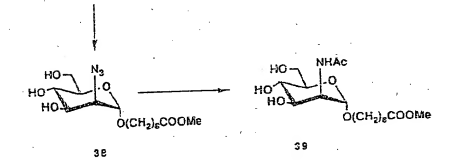
[0030]

$$ACO \longrightarrow \frac{N_3}{CO} + HO(CH_2)_6COOMe$$

$$31 \qquad 32$$

36





[0031]

·[4216]

反応式9

43

[化17]

[0032]

反応式10

[0033]

【化18】

[化19]

Q(CH3)°COOWS

58

но

57

O(CH₂)₈COOMe

[0034]

HO

BzIO. Bz!O

BzlO

BziO.

反応式12

r: NH .. HBr

г.:ИНСОСН,СИ,—ОН単位

:: 漢物母菇草位

[化20]

[0035]

塑銀構造

$$R^{-1}O - X - CO -$$

đ

[0036]

[化21]

j

.

m

[0037]

【化22】

35

反応式13

[0038]

[化23]

反应式 1-4

[0039]

[124]

39

反応式15

78

[0040]

【化25】

反応式16

41

NHCOCH2OCH2CH2OCH3

84: q=86.p=16.r=2 85: q=82,p=18.r=4

【化26】

[0041]

反応式17

【0042】参考例1 2-[2-(2-ベンジルオキ シエトキシ) エトキシ] エタノール(2) 無水N, N-ジメチルホルムアミド300mlに、60% 水素化ナトリウム13.5g (0.338モル)を懸濁 した溶液に、トリエチレングリコール (1) 50.0g (0.33モル)を加えた。室温で1時間攪拌した後、 臭化ベンジル56.0g (0.33モル)を加え、さら に室温で1時間攪拌した。反応終了後、減圧にて溶媒を 留去し、得られた残査を酢酸エチル200回に溶解し、 水 2 O O ml で洗浄した。有機相を無水硫酸ナトリルウム 10 3.66-3.71 (6H, m) で乾燥し、減圧下に濃縮乾固して油状粗生成物を得た。

これをシリカゲルカラムクコマトグラフィー(n-ヘキ サン:酢酸エチル=1:1)で精製して、標記化合物 (2) 27. 5g (34%) を得た。

2:油状

IR(film) $\nu_{\text{max}} \text{cm}^{-1}$: 3450, 1099

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3}): \delta$

2.25 (1H, br)

3.62 (2H, t, J = 4.5Hz)

3.63-3.65 (2H, m)

3.73 (2H, t, J = 4.5Hz)

4.57 (2H, s, OCH₂)

7.26-7.35 (5H, m, aromatic H)

【0043】参考例2 2… [2-(2-ベンジルオキ シエトキシ) エトキシ] エチルブロミド(3)

化合物 (2) 36.0g (0.15モル) の無水ニーテ ル100ml溶液に、氷冷下、三臭化リン14.0g(5 2 ミリモル)を加え、1時間攪拌した。更に1時間室温 にて攪拌した後、反応液に水100回を加え、酢酸エチ ルで抽出した。有機相を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、 減圧下に濃縮乾固してシロップ状の粗生成物を得た。こ 10 5:油状 れをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサ ン: 酢酸エチル=9:1) で精製して、標記化合物 (3) 13.6g (36%) を得た。

3:油状

IR(film) v = cm : 1112

'H-NMR (CDCl₃): 5

3.47 (2H, t, J = 6.7Hz)

3.61-3.63 (2H, m)

3.66-3.71 (6H, m)

3.81 (2H, t, J = 7.0Hz)

4.58 (2H, s, OCH₂)

7.26-7.35 (5H, m, aromatic H)

【0044】参考例3 メデル4-[2-(2-ベンジ ルオキシエトキシ) エトキシ] -2-メトキシカルボニ ルー1ーブタノエート(4)

60%水素化ナトリウム10.0g (0.25モル)の 無水N,N-ジメチルホルムアミド300回懸濁液に、 マロン酸ジメチル33. 0g を加えて40℃で1時間攪 拌した。この溶液に化合物 (3) 4 1. 1g (0. 13 6モル)を一度に加えて、更に40℃で6時間攪拌後、 室温で一晩放置した。反応混合物を10%塩酸で中和 ,し、溶媒を減圧下に留去し、得られた残査を水100ml 及び酢酸エチル200回で分配した。有機相を分離後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去して シロップ状の粗生成物を得た。これをシリカゲルカラム クロマトグラフィー (n ーヘキサン:酢酸二チル=2 0:1) で精製して、標記化合物(4)36.8g (7 7%)を得た。

4:油状

 $IR(film) \nu = cm^{-1} : 1754, 1735$

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3}): \delta$

2.18 (2H, m)

3.52 (2H, t, J = 5.9Hz)

3.72 (6H, s, $COOMe \times 2$)

4.56 (2H, s, OCH₂)

7.26-7.34 (5H, .m, aromatic H)

【0045】参考例4 メチル4ー〔2ー(2ーベンジ ルオキシエトキシ) エトキシ) -1-ブタノエート (5)

ナトリウム4.5g (76.9ミリモル)を水4叫、ジ メチルスルホキシド80㎜の混合液に加え、150~1 60℃で4時間加熱攪拌した。反応終了後、溶媒を減圧 下に留去して、得られた残査を水100ml及び酢酸エチ ル100mlで分配し、有機相を分離後、無水硫酸ナトリ ウムで乾燥した。溶媒を演圧下に留去して得られたシロ ップ状の粗生成物を、シリカゲルカラムクロマトグラフ ィー (n-ヘキサン:酢酸ニチル=5:1) で精製し

て、標記化合物 (5) 17.0g (87%) を得た。

46

 $IR(film) \nu_{ms} cm^{-1} : 1738, 1113$

 $^{1}H-NMR(CDCl_{2}): \delta$

1.90 (2H, m)

2.42 (2H, t, J = 7.3Hz)

3.50 (2H, t, J = 6.2Hz)

3.57-3.58 (2H, m)

3.63-3.68 (6H, m)

3.66 (3H, s, COOMe)

4.57 (2H, s, OCH₂)

20 7.24-7.33 (5H, m, aromatic H)

【0046】参考例5 メチル4- [2-(2-ヒドロ キシエトキシ) エトキシ] -1-ブタノエート(6) 化合物 (5) 16.6g (56.0ミリモル) のメタノ ール20ml溶液に、10%パラジウムー炭素2.0g を 加え、室温にて4時間水素添加した。反応終了後、触媒 を濾去し、濾液を減圧下に濃縮乾固して、無色油状の標 記化合物 (6) 11.3g (99%) を得た。

6:油状

IR(film) ν μας cm⁻¹: 3450, 1738, 1119

30 MS(EI): m/z 207 (M+H')

 $^{1}H-NMR(CDC1_{3}): \delta$

1.70 (1H, br)

1.92 (2H, m)

2.42 (2H, t, J = 7.3Hz, CH₂COOMe)

3.51 (2H, t, J = 6.2Hz)

3.57-3.63 (4H, m)

3.65-3.68 (2H, m)

3.68 (3H, s, COOMe)

3.73 (2H, t, J = 4.5Hz)

40 【0047】 参考例6 2-メトキシエトキシ酢酸ベン ジルエステル(8)

60%水素化ナトリウム8g を乾燥テトラヒドロフラン 100mlに懸濁させ、氷水冷却下に窒素気流中で、エチ レングリコールモノメテルエーテル (7) 1 6g (0. 21モル)をゆっくり滴下した。 1 時間室温にて攪拌し た後、この溶液をブロム酢酸ベンジルエステル50g (0.218モル) に滴下した。3時間室温で攪拌し反 応を終了した。減圧にてテトラヒドロフランを留去して 得られる残留物を酢酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩 化合物 (4) 23.2g (65.5ミリモル) 及び塩化 50 水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過、

溶液を減圧下に留去して50.8gの粗生成物を得た。 これをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキ サン:酢酸エチル=1:1)で精製して、無色透明油状 物27.9gを得た。これをさらに減圧蒸留して、標記 化合物 (8) の精製物17. Og (36%) を得た。

8:油状

bp₁.a113-118℃

IR(film) ν_{max} cm⁻¹: 1755, 1278, 1200, 1120

 $^{1}H-NMR(CDC1_{3}):\delta$

3.34 (3H, s, OMe)

3.54-3.58 (2H, m, OCH2)

3.68-3.72 (2H, m, OCH2)

4.17 (2H, s, OCH2COOCH2Ph)

5.16 (2H, s, OCH,Ph)

7.25-7.40 (5H, br s, aromatic H)

【0048】参考例7 2-メトキシエトキシ酢酸エチ ルエステル (9)

ベンジルエステル (8) 12.5g (55.7ミリモ ル)をエタノール50回に溶解し、10%パラジウムー i の中圧水素気流下に18時間反応させた。反応終了 後、濾過して触媒を除き、濾液を減圧下に留去して6. 35g の生成物を得た。これを減圧蒸留により精製し て、標記化合物(9)を無色透明な油状物として4.9 2g (54.4%) 得た。

9:油状

bp_{1.0}85−90°C

IR(film) ν_{m} cm⁻¹: 1755, 1200, 1120

 $^{1}H-NMR(CDCl_{2}): \delta$

1.29 (3H, t, J = 7.2Hz, LH_2CH3)

3.39 (3H, s, OMe)

3.58-3.62 (2H, m, OCH2)

3.72-3.76 (2H, m, OCH2)

4.15 (2H, s, OCH2COOEt)

4.22 (2H, q, J = 7.2Hz, OCH2CH₂)

【0049】参考例8 2-メトキシエトキシ酢酸(10) エチルエステル (9) 12g (74ミリモル) を、水酸 化ナトリウム3.6g (90ミリモル) を水40 mlに溶 かした溶液に滴下し、そのまま室温にて18時間攪拌し た。反応終了後、減圧下に水溶液を濃縮し、得られた残 40 4.59, 4.61 (2H, AB-q, J = 12.5Hz, OCH2Ph) 査に再び水を50回加えて溶かし、アンバーライトIR -120B (H'型) にて中和した。樹脂を遮去した 後、減圧にて水を留去し、得られた油状物をクロコホル ムに溶解し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した後、減 圧にて溶媒を留去して、標記カルボン酸(10)を粘ち ような油状物として8g.(80%)得た。

10:シロップ状

 $IR(film) \nu_{max} cm^{-1}$: 3500, 3200, 1730, 1600

 $^{1}H-NMR(D_{2}O):\delta$

3.39 (3H, s, OMe)

3.64 - 3.68 (2H, m. OCH2)

3.70-3.74 (2H, m, OCH2)

4.08 (2H, s, OCH; COOH)

[0050] 参考例9 8- (メトキシカルボニル) オ クチルー2, 3, 4, 6ーテトラー0ーベンジルーβー D-マンノピラノシド (13)

8- (メトキシカルボニル) オクタノール (12) 10 g (53ミリモル)、炭酸銀10g (36.3ミリモ ル)、無水硫酸カルシウム10g 及び乾燥塩化メチレン 10 150回1の混合物を窒素気流下、室温にて30分攪拌し た後、文献記載 [Koto, Morishima, Miyata and Zen, B ull. Chem. Soc. Jpn., 49,2639(1976)]の方法で得た 2, 3, 4, 6-テトラ-O-ベンジル-α/β-D-マンノビラノシルP-ニトロベンゾエートの塩化メチレ ン溶液に乾燥塩化水素ガスを吹き込んで合成したクロリ ド (11) 12. 97g(22. 4ミリモル) の乾燥塩化 メチレン100ml溶液をゆっくり滴下した。室温にて1 8時間攪拌反応させた後、セライトを用いて濾過し、濾 液を減圧下に留去して粗生成物22.53g を得た。こ 炭素触媒 1. 5 g を加えて、パールの装置にて約5 O ps 20 れをシリカゲルクロマトグラフィー (n-n+y): 酢 酸エチル=3:1)で精製して標記化合物(13)1

13:シロップ状

 $[\alpha]_{c}^{25}$ - 38.1° (c 1.39, CHCl₂)

2. 25g(76.8%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ

1.20-1.40 (8H, br, $CH2 \times 4$)

1.58-1.70 (4H, m, CH₂ × 2)

2.29 (2H, t, J = 7.57Hz, CH₂COOMe)

3.39 (1H, dt, Ha of OCH₂)

30 3.42-3.46 (1H, m, H-5)

3.49 (1H, dd, H-4)

3.65 (3H, s, COOMe)

3.73 (1H, dd, J = 6.11Hz, 10.75Hz, Ha of CH20Bzl)

3.80 (1H, dd, J = 1.7Hz, 10.75Hz, Hb of CH₂OBz1)

3.85 (1H, τ , J = 9.53Hz, H-3)

3.89 (1H, d, J = 2.93Hz, H-2)

3.96 (1H, dt, Hb of OCH₂)

4.36 (1H, s, H-1)

4.43, 4.49 (2H, AB-q, J = 11.97Hz, OCH₂Ph)

4.52, 4.90 (2H, AB-q, J = 11.0Hz, OCH2Ph)

4.87, 4.98 (2H, AB-q, J = 12.46Hz, OCH₂Ph)

7.10-7.50 (20H, m, aromatic H)

【0051】参考例10 8- (メトキシカルボニル) オクテルーβ-D-マンノピラノシド(14)

化合物 (13) 1. 7g (2. 39ミリモル)、メタノ ール20ml及び10%パラジウムー炭素500mgの混合 物を、50psi の水素気流下にパール装置にて水素添加 を行った。20時間反応させた後、触媒を濾去し、濾液 50 を減圧留去して、標記化合物 (14) を無色固体として

693mg (83%) 得た。

14: m.p. 94-96 ℃ (2-PrOH- イソプロピルエーテル)

 $[\alpha]_{5}^{26}$ - 34.3° (c 0.8, MeOH)

 $^1H-NMR(CD_5OD): \delta$

1.20-1.40 (8H, br, $CH2 \times 4$)

1.50-1.70 (4H, br, CH2×2)

2.29 (2H, t, J = 7.30Hz, CH₂ COOMe)

3. 15-3. 20 (1H, m)

3.40-3.44 (1H, m)

3.48-3.56 (2H, m)

3.63 (3H, s, COOMe)

3.66-3:72 (1H, m)

3.80-3.90 (1H, m)

4.46 (1H, d, J = 0.73Hz, H-1)

【0052】参考例11 2-[2-(3-メトキシカ ルボニルプロピルオキシ) ニトキシ] エチルー3, 4, 6-トリーローアセチルー2-アジドー2-デオキシー α-D-ガラクトピラノシド (18) 及び2- [2-(3-メトキシカルボニルプロピルオキシ) エトキシ] エテルー3, 4, 6-トリー〇ーアセチルー2ーアジド 20 0) -2-デオキシ-β-D-ガラクトピラノシド (19) 後記参考例24に記載した方法と同様の方法により、 3, 4, 6ートリー〇ーアセチルー2ーアジドー2ーデ オキシーα-D-ガラクトピラノシルブロミド (17)-2.65g (6.72ミリモル) と、メチル4-[2-(2-ヒドロキシエトキシ) エトキシ] -1-ブタノエ ート (6) 1. 386g (6. 72ミリモル) とをトル エン中、粉末状モレキュラシーブ4A の存在下に銀シリ ケートを用いて縮合させ、標記化合物 (18) 及び (1 9) をそれぞれ6 Cmg (1. 7%) 及び2. Olg (5 30 【0054】参考例13 2-[2-(3-エトキシカ 7.6%) 得た。

18:シロップ状

 $[\alpha]_{\mathfrak{p}^{24}}$ 55.5° (c 0.95, CHCl₂)

IR(CHCl₃) $\nu_{\rm max} {\rm cm}^{-1}$: 2118, 1745, 1440, 1371, 1076

 $^{1}H-NMR(CDCl_{2}): \delta$

1.90 (2H, m, OCH2)

2.04 (3H, s, OAc)

2.09 (3H, s, OAc)

2.18 (3H, s, OAc)

2.40 (2H, m, CH₂CO)

3.49 (2H, t, J = 6.5Hz, OCH2)

3.57 (2H, m, OCH2)

3.63 (2H, m, OCH2)

3.67 (3H, s, COOMe)

4.02 (1H, dt, OCH2)

4.23 (2H, m, OCH2)

4.74 (1H, d, $J_{1.2} = 6.5$ Hz, H-1)

5.04 (1H, t, $J_{1.2} = 4Hz$, H-3)

5.29 (1H, dd, $J_{2,4} = 3.5$ Hz, $J_{4,5} = 0.5$ Hz, H-4)

19:シロップ状

 $[\alpha]_{t}^{R}-13.7^{\circ}$ (c 2.06, CHCl₃)

IR (CHCl₃) v_{sar} cm⁻¹ : 2118, 1747, 1439, 1369, 117

4, 1078

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3}):\delta$

1.87 (2H, m, OCH₂)

2.11 (3H, s, OAc)

2.38 (2H, t, J = 7Hz, CH₂CO)

3.47 (2H, t, J = 6.5Hz, OCH2)

3.55 (2H, m, OCH₂)

10 3.64 (3H, s, COOMe)

3.82 (2H, m, OCH₂)

4.00 (1H, dt, OCH2) 4.10 (2H, m, OCH₂)

4. 45 (1H, d, $J_{1,2} = 8Hz$, H-1)

4. 73 (1H, dd, $J_{2,3} = 11$ Hz, $J_{3,4} = 3.5$ Hz, H-3)

5. 29 (1H, dd, $J_{3.4} = 3.5$ Hz, $J_{4.5} = 0.5$ Hz, H-4)

【0053】参考例12 2-[2-(3-メトキシカ ルボニルプロピルオキシ) ニトキシ] エチルー2-アジ ドー2ーデオキシーβ - D - ガラクトピラノシド(2

後記参考例25に記載した方法と同様の方法により、化 合物 (19) 2. Og (3. 85ミリモル) のメタノー ル4 Oml容液に 1M ナトリウムメトキシドーメタノール 溶液1.54回を加えて脱〇-アセチル化して、標記化 合物 (20) を1. 47g (97%) 得た。

20:シロップ状

 $[\alpha]_{p^{22}}$ + 18.3° (c 0.82, MeOH)

 $IR(film) \nu = cm^{-1}$: 3400, 2116, 1727, 1570, 1440,

1354, 1259, 1070

ルボニルプロビルオキシ) ニトキシ] エチルー2ーアセ タミド-2-デオキシ-β-D-ガラクトピラノシド (21) 及び2-[2-(3-メトキシカルボニルプロ ピルオキシ) エトキシ] エチルー2ーアセタミドー2ー デオキシーβ-D-ガラクトピラノシド(2.2)

後記参考例26に記載した方法と同様の方法により、化 合物 (20) 1. 45g (3. 686ミリモル) のエタ ノール15ml溶液に、0.16mM塩化ニッケル六水和物 のニタノール溶液 0.69 mlを加え、水素化ホウ素ナト

40 リウム418mg (11ミリモル) でアジド基をアミノ基 に還元した。ついで無水酢酸3mlでN-アセチル化した 後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー [クロロホル ム:メタノール:水=7:3:1(下層)〕で精製し て、標記化合物 (21) 及び (22) をそれぞれ311

mg (21%)、560mg (37.3%) 得た。

21:無定形粉末

 $[\alpha]_{\text{b}}^{20}-2.6^{\circ}$ (c 0.50, MeOH)

IR(KBr) y ... cm⁻¹: 3350, 1732, 1651, 1560, 1375,

1313, 1254, 1117, 1074

50 'H-NMR (CD₂OD) : δ

1.23 (3H, t, J = 7Hz, CH₂CH3)

1.85 (2H, m, CH2)

1.99 (3H, s, NAc)

2.38 (2H, t, J = 7.5Hz, CH₂CO)

4. 10 (2H, Q, J = 7Hz, CH_2CH_3)

4.44 (!H, d, $J_{i.1} = 8.5$ Hz, H-1)

22:無定形粉末

 $[\alpha]_{p}^{20}-2.0^{\circ}$ (c 0.50, MeOF)

IR(KBr) $\nu_{\text{asc}} \text{cm}^{-1}$: 3400, 1734, 1651, 1562, 1375,

1116, 1090

'H-NMR (CD₃OD) : δ

1.86 (2H, m, CH2)

1.98 (3H, s, NAc)

2.40 (2H, t, J = 7Hz, CH₂CO)

3.65 (3H, s, OMe)

4.43 (1H, d, $J_{1.2} = 8.5$ Hz, H-1)

【0055】参考例14 8- (メトキシカルボニル) オクチルー2, 3, 4ートリーローベンジルーα-L-フコピラノシド (24) 及び8- (メトキシカルボニ ル) オクチルー2, 3, 4ートリー〇ーベンジルーβー 26 1.21 (3H, d, J = 7.5Hz, H-6) L-フコピラノシド(25)

[M. Dejter-Juszynski 6, Carbohydr. Res., 18, 219 (1971)] の方法に従い、2,3,4-トリー〇ーベンジ ルー1-0-p-ニトロベンゾイルーβ-L-フコピラ ノース4.00g (6.85ミリモル) より得た2, 3, 4-トリ-Ο-ベンジル-α-L-フコピラノシル ブロマイド (23) のベンゼン40回溶液に、8-(メ トキシカルボニル) オクタノール(12) T. 29g (6.86ミリモル)、シアン化第二水銀1.73g (6.86ミリモル)及び粉末化した無水硫酸カルシウ ム3. 60gを加え、アルゴン気流中室温で2日間攪拌 反応させた。反応終了後、不溶物を濾去し、濾液に酢酸 エチル60回を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液6 Oml、水6Omlで順次洗浄した。無水硫酸マグネシウム で乾燥後、減圧濃縮して得られたシロップをシリカゲル カラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル = 15:1) で精製して、標記化合物 (24) 及び (2 5) をそれぞれ1.66g (40.1%) 及び522mg (12.6%) 得た。

24:シロップ状

 $[\alpha]_{p^{25}} - 34.0^{\circ}$ (c 1.0, CHCl₂)

 $IR(film) \nu _{mr} cm^{-1} : 1725$

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3}): \delta$

1.10 (3H, d, J = 7.5Hz, H-6),

2.28 (2H, t, J = 7.6Hz, CH2COOMe)

3.65 (3H, s, COOMe)

25:シロップ状

 $[\alpha]_{2}^{25} + 6.2^{\circ} \text{ (c 1.0, CHCl}_{5})$

 $IR(film) \nu _{mr} cm^{-1} : 1725$

 $^{1}H-NMR(CDCl_{1}): \delta$

· 1.15 (3H, d, J = 7.5Hz, H-6)

2.28 (2H, t, J = 7.6Hz, CH2COOMe)

3.65 (3H, s, COOMe)

4.32 (1H, d, J = 8.6Hz, H-1)

【0056】参考例15 8- (メトキシカルボニル)

オクテルーβ-L-フコピラノシド(26)

化合物 (25) 596 mg (0.985 ミリモル) の酢酸 20ml溶液に10%パラジウムー炭素300mgを加え、

パールの装置 (5 Opsi) を用い室温で3日間加水素分

10 解を行った。反応終了後、触媒を遮去し、遮液を減圧下 に濃縮乾固して、得られた固体をシリカゲルカラムクロ

マトグラフィー (クロロホルム:メタノール=40:

1) で精製して、標記化合物 (26) 226 mg (68. 6%)を得た。

26:シロップ状

 $[\alpha]_{b}^{25} + 4.5^{\circ} \text{ (c 1.0, MeOH)}$

 $IR(film) \nu _{sa}cm^{-1} : 3350, 1740$

MS(SIMS):m/z 335(M+H)*

 $^{1}H-NMR(CD_{2}OD): \delta$

%) 得た。

2.31 (2H, t, J = 7.6Hz, CH2COOMe)

4. 17 (1H, d, J = 8.1Hz, H-1)

【0057】参考例16 8- (メトキシカルボニル) オクチル-2、3、4-トリ-O-アセチル-α-D-キシロビラノシド(28)及び8-(メトキシカルボニ ル) オクチルー2, 3, 4ートリーローアセチルーβー D-キシロピラノシド(29)

1. [D. H. Brauns, J. Am. Chem. Soc., 47, 1280(1295)]の方 法により調整した、2,3,4-トリー〇-アセチルー $\alpha - D - + \nu D = - \nu$ g (3.54ミリモル) のベンゼン10ml溶液に、8-:(メトキシカルボニル) オクタノール(12)333mg

(1. 77ミリモル)、シアン化第二水銀447mg (1. 77ミリモル)及び粉末化した無水硫酸カルシウ ム1.0g を加え、アルゴン気流中室温で24時間攪拌 した。反応終了後、不溶物を濾去し、濾液に酢酸エチル 20mlを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液20ml、

水20mlで順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、減圧下に濃縮して得られたシロップを、シリカゲル

40 カラムクロマトグラフィー (トルエン:酢酸エチル= 8:1) で精製して、標記化合物(28) と(29) を それぞれ426mg(53.9%)及び98mg(12.4

2. 2, 3, 4-トリーO-アセチルーα-D-キシロ ピラノシルブロマイド (27) 850mg (2.51ミリ モル) のジクロロエタン10ml溶液に、銀トリフレート 1. 61g (6. 28ミリモル)、1, 1, 3, 3ーテ トラメチル尿素875mg(7. 5ミリモル)及び8-(メトキシカルボニル) オクタノール (12) 236 mg

50 (1.46ミリモル)を加え、アルゴン気流中室温で9

時間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮して得られたシロッ プを、クロロホルム20mに溶解し、水20mで洗浄し た。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に濃縮して 得られたシロップを、シリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(トルエン:酢酸エテル=8:1)で精製して、標 記β-アノマー(29)375mg(67.0%)を得 た。

28:シロップ状

 $[\alpha]_{5}^{25} + 92.4^{\circ} \text{ (c 1.0, CHCl}_{2})$

IR(film) ν mrcm⁻¹: 2940, 1760, 1230

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₂): δ

2.03 and 2.06 (6H, 2s, OAc)

2.31 (2H, t, J = 7.6Hz, CH2COOMe)

3.67 (3H, s, COOMe)

29:シロップ状

 $[\alpha]_{25}^{25} - 19.5^{\circ}$ (c 1.0, CHCl₃)

 $IR(film) \nu _{sar}cm^{-1} : 2930, 1760, 1220$

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3}): \delta$

2.03 (3H, s, OAc)

2.05 (3H, s, OAc)

2.06 (3H, s, OAc)

2.30 (2H, t, J = 7.4Hz, CH2COOMe)

3.67 (3H, s, COOMe)

4.46 (1H, d, J = 6.8Hz, H-1)

【0058】参考例17 8- (メトキシカルボニル) オクテルーβ-D-キシロピラノシド(30)

化合物 (29) 101mg (0. 2 2 6 ミリモル) のメタ ノール2ml溶液に、28%ナトリウムメトキシドーメタ ノール0.03㎜を加え、室温にて3時間攪拌した。反 応溶液をアンバーライト I R - 1 2 0 B (H') で中和 30 'H-NMR (CD₂OD): δ し、樹脂を遮去した後、濾液を減圧濃縮した。得られた シロップをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロ ロホルム:メタノール=30:1)で精製して、標記化 合物 (30) 58.3mg (80.5%) を得た。

30:シロップ状

 $[\alpha]_{0}^{25} - 10.3^{\circ}$ (c 1.0, MeOH)

IR(film) v =rcm⁻¹: 3450, 2960, 1740, 1290, 1050

 $^{1}H-NMR(CD_{5}OD): \delta$

2.31 (2H, t, J = 7.3Hz, CH2COOMe)

3.65 (3H, s, COOMe)

4.17 (1H, d, J = 7.6Hz, H-1)

【0059】参考例18 6- (メトキシカルボニル) ヘキシルー3、4、6ートリーローアセチルー2ーアジ ド-2-デオキシ-α-D-マンノピラノシド(33) 後記参考例24に記載した方法と同様の方法により、 3, 4, 6-トリーローアセテルー2ーアジドー2ーデ オキシーα-D-マンノビラノシルブロミド(31)? 30mg (1.85ミリモル) と、6-(メトキシカルボ ニル) ヘキサノール (32) 271mg (1.85ミリモ ル) とをトルエン中、粉末状モレキュラシーブ4A の存 50 1.99 (3H, s, NAc)

在下、銀シリケートを用いて縮合して、標記化合物 (3

3) 424mg(49.9%)を得た。 33:シロップ状

 $[\alpha]_{0}^{2} + 67.8^{\circ}$ (c 0.72, CHCl₃)

IR (CHCl₃) $\nu = cm^{-1}$: 2110, 1747, 1436, 1369, 122

8, 1053

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₂) : δ

1.25-1.70 (8H, m, CH₂ × 4)

2.04 (3H, s, OAc)

10 2.09 (6H, s, OAc×2)

2.32 (2H, t, J = 6Hz, CH2CO)

3.67 (3H, s, COOMe)

3.84-3.87 (1H, m, H5)

4.00 (1H, dd, J_z , = 3.5Hz, H-2)

4.08 (1H, dd, $J_{5.66} = 2.5$ Hz, H-6b)

4.24 (1H, dd, $J_{5.4a} = 4.5$ Hz, $J_{6a.6b} = 10$ Hz, H-6a)

4.82 (1H, d, $J_{1.2} = 1.5$ Hz, H-1)

5. 26-5. 44 (2H, m, H-3 and H-4)

【0060】参考例19 6- (メトキシカルボニル)

20 ヘキシルー2ーアジドー2ーデオキシーα-D-マンノ ピラノシド(34)

後記参考例25に記載した方法と同様の方法により、化 合物 (33) 420mg (0. 914ミリモル) をメタノ ール溶液中、1M ナトリウムメトキシドーメタノール溶 液を用いて脱〇-アセチル化して、標記化合物 (34) 265 mg (87%) を得た。

34:シロップ状

 $[\alpha]_{3}^{22.5} + 75.8^{\circ}$ (c 0.89, MeOH)

 $IR(film) \nu _{mr} cm^{-1} : 3400, 2120, 1735, 1270, 1060$

1.28~1.70 (8H, m, CH2×4)

2.33 (2H, t, J = 7.5Hz, CH2CO)

3.65 (3H, s, COOMe)

4.77 (1H, s, H-1)

【0061】参考例20 6- (メトキシカルボニル) ヘキシルー2ーアセタミドー2ーデオキシーαーDーマ ンノピラノシド(35)

後記参考例26に記載した方法と同様の方法により、化 合物 (34) 265mg (0. 795ミリモル) をエタノ 40 一ル溶液中、触媒量の塩化ニッケル六水和物の存在下に 水素化ホウ素ナトリウムにてアジド基をアミノ基に還元 した後、無水酢酸でN-アセチル化して、標記化合物 (35) 228mg (82%) を得た。

35:シロップ状

 $[\alpha]_{5}^{25.5} + 38.5^{\circ}$ (c 0.52, MeOH)

IR (film) ν _mcm⁻¹ : 3328, 1730, 1650, 1552, 1438, 1377

'H-NMR (CD,OD) : δ

1.25-1.70 (8H, m, CH2×4)

2.33 (2H, τ , J = 7.5Hz, CF2CO)

3.65 (3H, s, COOMe)

4. 27 (1H, dd, J_{z} : = 4. 3Hz, H-2)

4. 65 (1H, d, $J_{1,2} = 1.2$ Hz, H-1)

【0062】参考例218-(メトキシカルボニル)オクチル-3, 4, $6-トリ-O-アセチル-2-アジド-2-デオキシ-<math>\alpha$ -D-マンノビラノシド(36)及び8-(メトキシカルボニル)オクチル<math>-3, 4, $6-トリ-O-アセチル-2-アジド-2-デオキシ-<math>\beta$ -D-マンノピラノシド(37)

後記参考例 2 4 に記載した π 法と同様の方法により、文献記載 (Carbohydr. Res., 136, 153 (1985))の方法で合成した3、4、6 - トリー〇ーアセチルー2 - アジドー2 - デオキシー α -Dーマンノピラノシルプロミド (31) 505 mg (1.2 7 ミリモル)と8 - (メトキシカルボニル)オクタノール (12) 2 4 1 mg (1.2 7 ミリモル)とをトルエン中、粉末状モレキュラシーブ 4 Aの存在下、銀シリケートを用いて縮合して、標記化合物 (36)及び (37)をそれぞれ250 mg (45.2%)、273 mg (42.3%)得た。

36:シロップ状

 $[\alpha]_{c^{23}} + 67.0^{\circ}$ (c 1.3, CHCl₂)

IR (CHCl₂) ν __rcm⁻¹ : 2028, 1745, 1739, 1370, 1053

 $^{1}H-NMR(CDC1_{2}): \delta$

1. 2-1. 7 (12H, m, $CH2 \times 6$)

2.05 (3H, s, OAc)

2.10 (6H, s, OAc×2)

2.30 (2H, t, J = 6Hz, CH2CO)

3.67 (3H, s, COOMe)

3.86-3.88 (1H, m, H-5)

4.01 (1H, dd, $J_{2,3} = 1.4$ Hz H-2)

4.09 (1H, dd, $J_{i.6} = 2.2$ Hz, H-6b)

4. 25 (1H, dd, $J_{5,6a} = 4.8$ Hz, $J_{6a,6b} = 12$ Hz, H-6a)

4.83 (1H, d, $J_{i,i} = 1.6$ Hz, H-1)

5. 25-5. 42 (2H, m, H-3 and H-4)

37:シロップ状

 $[\alpha]_{0}^{23} - 75.5^{\circ}$ (c 0.83, CHCl₂)

IR(CHCl₂) v ...cm : 2028, 1745, 1439, 1370, 105

 $^{1}H-NMR(CDC1_{3}): \delta$

1. 2-1.7 (12H, m, CH2×6)

2.04 (3H, s, OAc)

2.10 (3H, s, OAc)

2.11 (3H, s, OAc)

2.30 (2H, t, J = 7Hz, CH2CO)

3.67 (3H, s, COOMe)

4. 13 (1H, dd, $J_{5.65} = 2.2$ Hz, H-6b)

4.28 (1H, dd, $J_{5.5a} = 4.8$ Hz, $J_{6a.6a} = 12$ Hz, H-6a)

4.66 (1H, \dot{d} , $J_{1,2} = 1.5Hz$, H-1)

4. 98 (1H, dd, JL: = 4Hz, H-4)

5.25 (1H, t, $J_{2.4} = 10$ Hz, H-3)

【0063】参考例22 8- (メトキシカルボニル) オクチル-2-アジド-2-デオキシ-α-D-マンノ ピラノシド(38)

後記参考例25に記載した方法と同様の方法により、化合物 (36) 283mg (0.564ミリモル) のメタノール溶液7mlに、1M ナトリウムメトキシドーメタノール溶液0.1mlを加えて脱Oーアセチル化して、標記化合物 (38) 210mg (定量的) を得た。

10 38:シロップ状

 $[\alpha]_{a}^{24} + 68.6^{\circ}$ (c 0.61, MeOH)

IR (CHCl₂) ν_{max} cm⁻¹ : 3600, 2028, 1730

'H-MMR (CD₅OD): δ

1.2-1.7 (12H, m, $CH2 \times 6$)

2.11 (3H, s, OAc)

2.32 (2H, t, J = ?Hz, CH2CO)

3.65 (3H, s, COOMe)

4.77 (1H, d, $J_{1.2} = 1.5$ Hz, H-1)

【0064】参考例23 8- (メトキシカルボニル) 20 オクチル-2-アセタミド-2-デオキシ-α-D-マンノピラノシド(39)

後記参考例26に記載した方法と同様の方法により、化合物 (38) 210mg (0.559ミリモル) のエタノール5ml溶液に、1.6M 塩化ニッケル六水和物ーエタノール溶液 0.1mlを加えた後、水素化ホウ素ナトリウム63mg (1.677ミリモル) のエタノール5ml溶液で、アジド基をアミノ基に還元した。ついで無水酢酸0.2mlでNーアセチル化して、標記化合物 (39) 1

30 39:シロップ状

 $[\alpha]_{n}^{25} \div 37.1^{\circ}$ (c 0.42, MeOH)

4 7 mg (67.4%) を得た。

IR (CHCl₂) ν_{max} cm⁻¹ : 1732, 1655, 1439, 1375, 113

0, 1070, 1027

'H-NMR (CD,OD): δ.

1.25-1.75 (12H, m, $CH2 \times 6$)

2.00 (3H, s, NAc)

2.32 (2H, t, J = 7.5Hz, CH2CO)

3.65 (3H, s, COOMe)

4. 28 (1H, dd, $J_{2,3} = 4.8$ Hz, H-2)

40 4.66 (1H, d, $J_{1,2} = 1.6$ Hz, H-1)

【0065】参考例24 $2-[2-(3-メトキシカルボニルプロピルオキシ)エトキシ] エチルー<math>4-O-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-ガラクトピラノシル)-3, <math>6-ジ-O-アセチル-2-アジド-2-デオキシ-\beta-D-グルコピラノシド(41)$

文献記載 (H. Paulsen et al., Liebigs Ann. Chem., 1 121 (1982)) の方法で合成した 4-O-(2, 3, 4, 6 ーテトラ-O-アセテル $-\beta-$ D-ガラクトピラノシ

50 ル) -3, 6-ジ-O-アセチル-2-アジド-2-デ

オキシーβ-D-グルコピラノシルプロミド(40)δ 00mg (0.879ミリモル)、メチル4-[2-(2 ーヒドロキシエトキシ) エトキシ] -1-ブタノエート (6) 182mg (0. 879ミリモル) 及び粉末状モレ キュラシープ 4A 1. 5g のトルエン 2 5 ml 溶液に、氷 冷下窒素気流中で銀シリケート900mgを加えた。反応 混合物を同温度で3時間攪拌した後、冷却浴を除き更に 室温で16時間提拌した。反応終了後、反応混合物をセ ライトを用いて濾過し、遮液を減圧下で濃縮乾固した。 得られた残査700mgをエーテルから結晶化して、標記 10 【0067】参考例26 2- [2-(3-メトキシカ 化合物 (41) 455mg (64%) を得た。

4 1 : m. p. 109-111℃

 $[\alpha]_{5}^{21}$ + 2.7° (c 0.45, CHCl₅)

IR (CHCl₃) ν maxcm⁻¹ : 2116, 1751, 1369, 1064

 ^1H-NMR (CDCl₅) : δ

1.93 (3H, s, OAc)

2.00 (3H, s, OAc)

2.04 (3H, s, OAc)

2.08 (3H, s, CAc)

2.09 (3H, s, OAc)

2.12 (3H, s, OAc)

2.38 (2H, t, J = 7.5Hz, CH2CO)

3.64 (3H, s, COOMe)

3.75 (1H, m, CH2O)

3. 84 (1H, t, $J_{5',5'} = 6Hz$, H-5')

3.95 (1H, m, CH2O)

4.02-4.08 (2H, m)

4. 13 (1H, dd, $J_{5',6'}$ = 6Hz, $J_{5',6'}$ = 12. 5Hz, H-

6'a)

4.41 (1H, d, $J_{i',z'} = 8Hz$, H-1)

4.44 (1H, d, $J_{i,2} = 8Hz$, H-1)

4.92 (1H, dd, H-3')

4. 94 (1H, dd, $J_{12} = 9.5$ Hz, $J_{24} = 10.2$ Hz, H-3)

5. 04 (1H, dd, $J_{1',1'}$ = 8Hz, $J_{1',2'}$ = 10. 5Hz, H-2')

5.31 (1H, dd, $J_{r,r} = 3Hz$, $J_{r,r} = 1.0Hz$, H-4')

【0066】参考例25 2-[2-(3-メトキシカ ルボニルプロピルオキシ) エトキシ] エチルー4-〇-(β-D-ガラクトピラノシル) -2-アジド-2-デ オキシーβ-D-グルコビラノシド(42)

化合物 (41) 450mg (0.557ミリモル) のメタ 40 ラノシド (45) ノール20ml溶液に、 1 M ナトリウムメトキシドーメタ ノール溶液0.23㎜を加えて室温に20時間放置し た。反応液にイオン交換樹脂アンバーライトIR-12 OB (H'型) を加えて中和した後、樹脂を濾去し、メ タノールで洗浄した。遮液及び洗液を合わせて減圧下で 濃縮乾固した。得られた残査をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー (クロロホルム:メタノール=5:1) で 精製して、壊記化合物(42)2,80g(90.6%) を得た。

42:無定形粉末

 $[a]_{t^{23}} - 3^{\circ}$ (c 0.36, MeOH)

IR (KBr) ν_{max} cm⁻¹: 3400, 2120, 1738, 1439, 1367,

58

1317, 1255, 1169, 1139, 1078

 $^{1}H-NMR(CD_{5}OD): \delta$

1.85 (2H, m, CH2)

2.40 (2H, t, J = 7.5Hz, CH2CO)

3.65 (3H, s, COOMe)

4.35 (1H, d, $J_{i'.i'} = 7.5$ Hz, H-1')

4.43 (1H, d, $J_{i,1} = 10$ Hz, H-1)

ルボニルプロピルオキシ) エトキシ! エチルー4-0-(β-D-ガラクトピラノシル) -2-アセタミド-2 ーデオキシーβ-D-グルコピラノシド (43)

化合物 (42) 270mg (0.486ミリモル) のエタ ノール 5 ml溶液に、塩化ニッケル六水和物 3 8 0 mg

(1.6ミリモル)をエタノール10mlに溶解した液

O. 1mlを加えた後、水素化ホウ素ナトリウム55mg

(1. 458ミリモル) のエタノール1. 1ml溶液を攪 拌しながら加えた。室温で30分間攪拌した後、反応液 20 に酢酸を加えて中和した。ついで、無水酢酸 0.5 mlを 加えて室温にて16時間放置した。その後、反応混合物 を減圧下で濃縮乾固し、得られた残査をシリカゲルカラ

ムクロマトグラフィー [クロロホルム:メタノール:水 = 7:3:1 (下層)] で精製して、標記化合物(4

3) 171mg (62%) を得た。

43:無定形粉末

[α] $_{\rm D}^{20}$ - 14.7° (c 0.54, MeOH)

IR(KBr) ν Larcm⁻¹: 3422, 1735, 1653, 1558, 1438,

1377, 1302

30 'H-NMR (CD₂OD) : δ

1.85 (2H, m, CH2)

1.96 (3H, s, NAc)

2.40 (2H, t, J = 7.5Hz, CH2CO)

3.65 (3H, s, COOMe)

4.37 (1H, d, $J_{1.2}$ = 8Hz, H-1)

4. 48 (1H, d, $J_{1',2'} = 8Hz$, H-1')

【0068】参考例27 8- (メトキシカルボニル) オクチルー2-アセタミドー3,4-ジー〇-アセチル -2-デオキシー6-O-トリテルーβ-D-グルコピ

[R. U. Lemieux 5, J. Am. Chem. Soc., 97, 4076(1975)] O 方法により調製した、8-(メトキシカルボニル)オク チルー2-アセタミドー2-デオキシーβ-D-グルコ ピラノシド (44) 895mg(2.29ミリモル)を、 ピリジン20mlに溶解した後、約5mlまで減圧濃縮し た。塩化トリチル715mg (2.56ミリモル)を加 え、室温下一晩攪拌した。反応終了後、反応液に水 0. 1 mlを加え、10分間攪拌した後、減圧下に濃縮した。 得られたシロップをクロロホルム30回に溶解し、飽和

50 炭酸水素ナトリウム水溶液30ml、水30mlで順次洗浄

した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に激縮して得られたシロップにピリジン5ml及び無水酢酸5mlを加え室温にて4時間撹拌した。反応液に氷冷下メタノール2mlを加え、20分間撹拌した後減圧下に濃縮した。得られたシロップをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=120:1)で精製して、標記化合物(45)1.12g(68.3%)を得た。

4 5 : m. p. 159-160 ℃

 $[\alpha]_{3}^{2t} + 31.8^{\circ}$ (c 1.0, CHCl₅)

IR(KBr) $\nu = cm^{-1}$: 1750, 1240

 $^{1}H-NMR$ (CDC1:) : δ

1.71 (3H, s, NAc)

1.94 (3H, s, OAc)

2.00 (3H, s, OAc)

2.27 (2H, t, J = 7.3Hz, CH2COOMe)

3.65 (3H, s, COOMe)

4.61 (1H, d, J = 8.3Hz, H-1)

5.51 (1H, d, J = 8.8Hz, NH)

【0069】参考例28 8- (メトキシカルボニル)オクチルー2ーアセトアミドー3,4ージー〇ーアセチルー2ーデオキシー β -Dーグルコピラノシド(46)化合物(45)1.00g(1.39ミリモル)を酢酸5mlに溶解した後、25%臭化水素の酢酸溶液1mlを加え、15℃で1.5分間撹拌した。生じた沈澱を濾取した後、濾液を冷水30mlに加えクロロホルム30mlで3回抽出した。その後水30mlで洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に濃縮して得られたシロップをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=40:1)で精製して、標記化合物(46)493mg(74.6%)を得た。

46:シロップ状

 $[\alpha]_{1}^{25} - 11.2^{\circ} (c 1.0, CHCl_{3})$

IR (KBr) $\nu_{\text{sax}\text{cm}^{-1}}$: 1740, 1660, 1250

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3}): \delta$

1.94, 2.04 and 2.05 (9H, 3s, NAc and OAc \times 2)

2.30 (2H, $\tau, J = 7.6$ Hz, CH2COOMe)

3.67 (3H, s, COOMe)

4.69 (1H, d, J = 8.3Hz, H-1)

5.54 (1H, d, J = 8.6Hz, H-1)

【0070】参考例29 8- (メトキシカルボニル) オクチル-2-アセトアミド-3, 4-ジ-0-アセチル-2-デオキシ-6-0-(2, 3, 4-トリ-0-アセチル $-\beta$ -L-フコピジノシル) $-\beta$ -D-グルコピラノシド(48)

1. 化合物 (46) 120 mg (0. 252ミリモル)のベンゼン:ニトロメタン8 ml:8 ml溶液に、1,2,3,4-テトラー〇ーアセチルーレーフコピラノース126 mg (0. 379ミリモル)から[H.M.Flowers6, Carbohydr.Res.,4,189(1967)]の方法により調製した2,

60 3, 4-トリーローアセチルーα-L-フコピラノシル ブロマイド (47) の二塩化エチレン2 ml溶液及びシア ン化第二水銀63.7mg (0.252ミリモル) を加 え、アルゴン気流中室温で3日間攪拌した。反応溶液に クロロホルム20mlを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水 溶液20ml、水20mlで順次洗浄した。無水硫酸マグネ シウムで乾燥後、溶液を減圧下に濃縮して得られたシロ ップをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホ ルム:メタノール=200:1) で精製して化合物 (4 10 8) 86. 4mg (30.5%) を得た。さらに、化合物 (46) が45. 3mg (37.8%) 回収された。 2. 化合物 (46) 120mg (0. 252ミリモル) の 塩化メチレン4ml溶液に銀トリフレート227mg(0. 882ミリモル)、1,1,3,3ーテトラメチル尿素 176mg (1.51ミリモル) 及び1,2,3,4ーテ トラー〇ーアセチルーレーフコピラノース176mg (O. 379ミリモル) から[H. M. Flowers 6, Carbohyd r. Res., 4,189(1967)] の方法により調製した2,3, 4-トリ-0-アセチル-α-L-フコピラノシルブロ 20 マイド (47) の二塩化エチレン2ml溶液を加え、アル ゴン気流中室温で24時間攪拌した。反応終了後、反応

4ートリー〇ーアセチルーαーLーフコピラノシルプロマイド (47)の二塩化エチレン2ml溶液を加え、アルゴン気流中室温で24時間攪拌した。反応終了後、反応液にクロロホルム20mlを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液20ml、水20mlで順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して得られたシロップをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=200:1)で精製して、標記化合物(48)136mg (72.2%)を得た。

48:シロップ状

 $[\alpha]_{p^2} \div 4.5^{\circ} (c 1.0, CHCl_3)$

30 IR (KBr) v _rcm⁻¹ : 2940, 1750

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₂): δ

1.19 (3H, d, J = 6.4Hz, H-6)

1.92 (3H, s)

1.96 (3H, s)

1.99 (3H, s)

2.00 (3H, s)

2.10 (3H, s)

2.15 (3H, s)

2. 29 (2H, t, J = 7.6Hz, CH2COOMe)

40 3.65 (3H, s, COOMe)

4.5-4.6 (2H, m, H-1 and H-1')

5.49 (1H, d, J = 8.8Hz, NH)

【0071】参考例308-(メトキシカルボニル)オクチル-2-アセトアミド-2-デオキシ-6-O-(β-L-フコピラノシル)-β-D-グルコピラノシド(<math>49)

化合物 (48) 125mg (0.167ミリモル) のメタ ノール溶液に、28%ナトリウムメトキシドーメタノー ル0.04mlを加え、室温にて一晩攪拌した。反応溶液 50 をアンバーライトIR-120B (H) で中和し、樹

脂を遮宝した後、遮液を減圧下に濃縮した。得られたシロップをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール:水=16:4:1)で精製して、標記化合物(49)68. 9 mg(76.7%)を得た。49: シロップ状

 $[\alpha]$, = 16.7° (c 1.0, MeOH)

IR (film) $\nu_{\text{max}} cm^{-1}$: 3380, 1750, 1080

 $^{1}H-NMR(CD_{3}OD): \delta$

1.67 (3H, \dot{a} , J = 6.6Hz, \ddot{n} -6')

1.96 (3H, s, NAc)

2.30 (2H, t, J = 7.6Hz, CH2COOMe)

3.64 (3H, s, COOMe)

4.24 (1H, d, J = 7.3Hz, H-1')

4.40 (1H, d, J = 8.3Hz, H-1)

【0072】参考例31 $8-(メトキシカルボニル) オクチルー2、<math>4-ジ-C-ベンジル-\alpha-D-マンノピラノシド(53)$

文献記載 (T.OGAWA ら, Tetrahedron, 37,2787(1981)) の方法で合成した3,6-ジ-〇-アセチル-2,4-ジーO-ベンジルーα-D-マンノピラノシルクロリド 20 (51) 16g (36. Oミリモル) 及び8- (メトキ シカルボニル) オクタノール (12) 7.11g (3 7. 11ミリモル) のトルエン210ml溶液を窒素気流 下、-18℃に冷却した。この溶液に粉末状モレキュラ シーブ4A17.5gを加えて30分間攪拌した。次い で銀シリケート16gを加えて同温度で24時間攪拌し た。反応混合物をセライトを用いて濾過した後、濾液を 減圧下で濃縮乾固した。得られたシロップ状残査をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸 エテル=3:1) で精製して粗製の縮合生成物27.5 g を得た。縮合生成物27.5g をメタノール200ml に溶解した後、1M ナトリウムメトキシドーメタノール 溶液 1 lml を加えて室温にて16時間放置した。反応液 にイオン交換樹脂アンバーライトIR-120B(H· 型)を加えて中和した後、樹脂を濾去し、メタノールで 洗浄した。遮液及び洗液を合わせ、減圧下で濃縮乾固し た。得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーで精製して、標記化合物 (53) 7. 19g (30 %) 及び、化合物 (53) とそのβ-アノマー体の混合 物13.6g (57%)を得た。

53:シロップ状

 $[\alpha]_{5}^{24} \div 6.7^{\circ}$ (c 0.84, CHCl₂)

IR(CHCl₃) ν __,cm⁻¹ : 3560, 1731, 1498, 1455, 143

8, 1075

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3}): \delta$

1.20-1.70 (12H, m, CH2×3)

2.28 (2H, t, J = 7.5Hz, CH2CO)

3.64 (3H, s, COOMe)

4.59 (1H, \dot{c} , J = 12Hz, CH_1Ph)

4.64 (1H, d, J = 11Hz, CH₂Ph)

4.71 (1H, d, J = 12Hz, CH₂Ph)

4.82 (1H, s, H-1)

4.89 (1H, d, J = 11Hz, CH₂Ph)

7.20-7.40 (10H, m, aromatic H)

【0073】参考例32 8-(メトキシカルボニル) オクチル-6-O-(3, 4, 6-トリ-O-ベンジル -α-D-マンノピラノシル)-2, 4-ジ-O-ベン ジル-α-D-マンノピラノシド(55)及び8-(メ トキシカルボニル)オクチル-3, 6-ジ-O-(3,

10 4, 6-トリーO-ベンジルー $\alpha-$ D-マンノピラノシル) -2, 4-ジ-O-ベンジルー $\alpha-$ D-マンノピラノシド (5.6)

文献記載 (T. Ogawa ら, Tetrahedron, 37, 2779(1981)) の方法で合成した、2-0-アセチル-3, 4, 6-ト リーOーベンジルーα-D-マンノピラノシルクロリド (54) 3.5g (6.84ミリモル)、化合物 (5 3) 1. 52g (2. 852ミリモル) 及び1, 1, 3, 3-テトラーNーメテル尿素3.638町(30. 8 1 ミリモル) のジクコロエタン7 0 ml溶液に、攪拌し ながら窒素気流下、-18℃で銀トリフラート1.93 5g (7.53ミリモル)を加えた。反応混合物から冷 却浴を除き室温で18時間攪拌した。反応混合物をセラ イトを用いて濾過した後、濾液を炭酸水素ナトリウム水 溶液、水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥 した後、減圧下で溶媒を留去した。得られた残査をロー バーカラムC (n -ヘキサン:酢酸エチル:=2:1) を用いて精製して、粗製の縮合生成物4.21g を得 た。縮合生成物3. 17g をメタノール100mlに溶解 した後、1M ナトリウムメトキシドーメタノール溶液8 0.5mlを加えて室温にて4.8時間放置した。反応液に イオン交換樹脂アンバーライトIR-120B(H* 型)を加えて中和した後、樹脂を濾去し、メタノールで 洗浄した。濾液及び洗液を合わせ減圧下に濃縮乾固し た。得られた残査3. O1g をローバーカラムC (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して、標記化合 物 (55) 696mg (20%) 及び (56) 1. 47g (27%)を得た。

55 :シロップ状

 $[\alpha]_{0}^{22.5} + 49.6^{\circ}$ (c 1.02, CHCl₃)

40 IR (CHCl₂) ν _{mar}cm⁻¹: 1731, 1602, 1455, 1099, 107

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₂) : δ

1.20-1.65 (12H, m, CH2×6)

2. 27 (2H, t, J = 8Hz, CH2CO)

3.64 (3H, s, COOMe)

3.69 (1H, dd, $J_{2,3} = 3.5$ Hz, H-2)

4. 08 (1H, d, $J_{2',5'} = 2.0$ Hz, H-2')

4. 84 (1H, d, $J_{1,2} = 1.0$ Hz, H-1)

5.01 (1H, d, $J_{r,r}$ = 1.5Hz, H-1') 50 7.10-7.40 (25H, m, aromatic H)

02

56:シロップ状

 $[\alpha]_{2}^{27.5} + 45.5^{\circ} \text{ (c 1.04, CHCl}_{2})$

IR (CHCl₂) ν m, cm⁻¹: 1730, 1602, 1454, 1101, 107

4

 $^{1}H-NMR (CDC1_{5}): \delta$

1.20-1.70 (12H, m, CH2×6)

2.26 (2H, t, J = 7.5Hz, CH2CO)

4. 74 (1H, d, $J_{1.2} = 1.5$ Hz, H-1)

5.01 (1H, d, $J_{i'',i''} = 1.0$ Hz, H-1'')

5.21 (1H, s, H-1')

7.10-7.40 (40H, m, aromatic H)

【0074】参考例33 3- (メトキシカルボニル) オクチル-6-O- (α-D-マンノビラノシル) - α -D-マンノビラノシド(37)

化合物 (55) 690mg (0.737ミリモル)のメタ のデノール30ml溶液に、10%パラジウムー炭素180mg に選を加え、室温で48時間加水素分解を行った。反応終了 後、触媒を濾去し、濾液を減圧下に濃縮乾固した。得ら 用いれた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー [クロロホルム:メタノール:水=7:3:1 (下層)]で精 20 た。 製して、標記化合物 (57) 146mgを得た。 64

57:無定形粉末

 $[\alpha]_{n^{23}} + 64.7^{\circ}$ (c 0.59, MeOH)

IR (KBr) ν_{max} cm⁻¹: 3400, 1740, 1437, 1132, 1099, 1064

 $^{1}H-NMR(CD_{3}OD): \delta$

1.25-1.60 (12H, m, CH2×6)

2.31 (2H, t, J = 7.5Hz, CH2CO)

3.64 (3H, s, COOMe)

4. 69 (1H, d, J_{12} = 2. 0Hz, H-1)

4.81 (1H, d, $J_{1',1'} = 1.5Hz$, 'H-1')

【0075】参考例34 3- (メトキシカルボニル) オクチル-3, 6-ジ-O- (α-D-マンノピラノシル) -α-D-マンノピラノシド (58)

化合物 (56) 300 mg (0.214ミリモル) のメタノール20mlー水7ml-酢酸7ml混液に、10%パラジウム炭素100mgを加えて室温で16時間加水素分解を行った。触媒を遮去した後、濾液を減圧下に濃縮乾固して、標記化合物 (58) 144 mg (定量的) を得た。

58:無定形粉末

 $[\alpha]_{p^{23}} \div 56.4^{\circ} \text{ (c 0.5, MeOH)}$

IR (KBr) ν _m.cm⁻¹ : 3423, 1731, 1438, 1247, 1050 $^{1}H-NMR$ (CD,OD) : δ

1. 25-1. 70 (12H, m, CH2×6)

2.30 (2H, t, J = 7.5Hz, CH2CO)

3.63 (3H, s, COOMe)

4.00 (1H, dd, $J_{r',r'} = 1.5$ Hz, $J_{r',r'} = 3$ Hz, H-2'')

4. 67 (1H, d, $J_{1,2} = 1.5$ Hz, H-1)

3. 95 (1H, dd, $J_{22} = 3.2 \text{Hz}$, H-2)

,

4.80 (1H, d, $J_{r,r} = 1.5$ Hz, H-1')

5.04 (1H, d, $J_{1'',\tau'} = 1.5$ Hz, H-1'')

7.10-7.40 (40H, m, aromatic H)

【CO?6】参考例35 ポリーN(ε) - [3-(4 - ヒドロキシフェニル) プロパノイル] - L - リジン臭 化水素酸塩(64)

ポリーL-リジン臭化水素酸塩(平均分子量11,70 C) (59)75mg(6.14マイクロモル)を、0.

O 8M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O,) 及び0.

10 35M 炭酸水素カリウム (KHCO,) 10mlに溶解し、4~5℃にて3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (62)8.4mg(31.9マイクロモル)の乾燥N,N-ジメチルホルムアミドO.2ml溶液を滴下した後、4℃のチャンバー中で18時間攪拌して反応させた。反応液に濃臭化水素酸を加えてpHを1.0とし、スペクトラ/ポア3(分子量カットオフ=約3,500)の透析膜を用いて純水に対して透析し、得られた透析液を凍結乾燥して、無色固体として41.6mgの複合体(64)を得

6 4 : $[\alpha]_{p^{11}}$ - 47.25 ° (c 0.51, H₂0)

IR(KBr) v mrcm⁻¹: 3400, 3300, 1650, 1540

[0077] 参考例36 ポリーN(ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル] - Lーリジン臭化水素酸塩(65)

ポリーLーリジン臭化水素酸塩(平均分子量21,700)(60)150mg(6.9マイクロモル)を、0.

08M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O,) 及び0.

35M 炭酸水素カリウム (KHCO,) 10mlに溶解

30 し、4~5℃にて3-(4-ヒドロキシフェニル)プロ

ピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (6 2) 10mg (38マイクロモル) の乾燥N, N-ジメチ

ルホルムアミドO. 3 m容液を滴下した後、4℃のチャンバー中で18時間撹拌して反応させた。反応液に濃臭

化水素酸を加えることによりpHを0.85とし、スペクトラ/ポア3 (分子量カットオフ=約3,500) の透

析膜を用いて純水に対して透析し、得られた透析内液を 凍結乾燥して、無色固体として143.8mgの複合体

(65)を得た。

40 6 5 : $[\alpha]_{3}^{20}$ - 63.1° (c 0.52, H₂0)

IR (KBr) ν _mrcm⁻¹ : 3270, 1625, 1520

【0078】参考例37 ポリーN(ε)-[3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル]-Lーリジン臭化水素酸塩(66)

ポリーレーリジン具化水素酸塩 (平均分子量59,00

C) (61) 150mg (2.54マイクロモル) を、

0.08M 四ホウ酸ナトリウム (Na; B, O₁) 及び

0.35M 炭酸水素カリウム(KHCO,) 10mlに溶解し、4~5℃にて3-(4-ヒドロキシフェニル)プ

50 ロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (6

64

2) €mg(22.8マイクロモル)の乾燥N、NージメチルホルムアミドC.3ml溶液を滴下した後、4℃のチャンバー中で18時間攪拌して、反応させた。反応液に濃臭化水素酸を加えることによりpHを1.4とし、スペクトラ/ポア3(分子量カットオフ=約3,500)の透析膜を用いて純水に対して透析し、得られた透析内液を凍結乾燥して、無色固体として151.2mgの複合体(66)を得た。

66: [α]。30-64.56° (c 0.57, H₀0)

IR(KBr) ν ...cm³: 3450, 3300, 1630, 1530

[0079] 参考例38 ポリーN(ε)-[3-(4-ヒドロキシフェニル)プロバノイル]ーN(ε)[(2-メトキシエトキシ)アセチル]ーLーリジン(67)

参考例35に記載した方法により得た化合物(64)の 反応液に、 2 ーメトキシエトキシ酢酸360mg(2. 6 3ミリモル)と、N-ヒドロキシコハク酸イミド320 mg (2. 78ミリモル)を溶かした乾燥N, Nージメチ ルホルムアミド2ml溶液に、氷冷下1, 3ージシクロへ キシルカルボジイミド530mg (2.78ミリモル)の 乾燥テトラヒドロフラン3ml溶液を加えた後、一晩室温 にて攪拌して調製した2-メトキシエトキシ酢酸N-ヒ ドロキシコハク酸イミド活性エステル(63)の溶液を 加えた。その後4℃のチャンバー中で18時間攪拌して 反応させ、遠心分離器により不溶物を沈殿させた後、上 - 清をスペクトラ/ポア3(分子量カットオフ=約3,5 00) の透析膜を用いて透析した。得られた透析内液を 取り出し凍結乾燥して、無色固体として40.5mgの複 合体 (67) を得た。フルオレスカミン法[P. Bohlen, S. Stein, W. Dairman and S. Udenfriend, Arch. Bioche m. Biophys., 155,212-220(1973)] により、残存アミノ 基数は4と算出された。

6 ? : $[\alpha]_{2}^{20}$ - 25.1 (c 0.52, H₂0)

IR(KBr) v ...cm⁻¹: 3450, 3300, 1630, 1530

【0080】参考例39 ポリー $N(\epsilon)-[8-(\beta-D-\psi)]$

(٤) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイ ル) - L - リジン臭化水素酸塩 (68a) 8- (メトキシカルボニル) オクチル-β-D-マンノ ピラノシド (14) をメタノールに溶解し、過剰のヒド ラジンを加えて一晩反応させて得た8-(ヒドラジノカ ルボニル) オクチルーβ-D-マンノピラノシド67. 3 mg (G. 192ミリモル) を乾燥N, Nージメチルホ ルムアミド1mlに溶解し、窒素気流下4N 塩酸ージオキ サン溶液を0. 15ml加え、-20℃に冷却した。この 10 溶液に亜硝酸 t -ブチル2 8 mgの乾燥N, N-ジメチル ホルムアミドO. 2回|溶液を加えて、30分攪拌して酸 アジドとし、このN、Nージメチルホルムアミド溶液を ポリーレーリジン臭化水素酸塩(平均分子量11,70 0) (59) 75mg (6. 41マイクロモル) を、0. O 8M 匹ホウ酸ナトリウム (Na, B, O₁), O. 35 M 炭酸水素カリウム (KHCO:) 10mlに溶かした溶 液中へ加えた。次に3- (4-ヒドロキシフェニル) プ ロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル(6 2) 8. 4mg (32マイクロモル) の乾燥N, Nージメ チルホルムアミドロ. 3 ml溶液を滴下した後、4℃のチ ャンバー中で18時間攪拌して反応させた。反応液に濃 臭化水素酸を加えることによりpHを 0. 85とし、スペ クトラ/ポア3(分子量カットオフ=約3,500)の 透析膜を用いて純水に対して30時間透析した。得られ た透析内液を取り出し凍結乾燥して、無色固体として8 6 mgの複合体(6 8 z)を得た。糖含量をフェノールー 硫酸法で比色定量すると、ポリーL-リジン1 モル当た り23モルの8-(β -D-マンノピラノシルオキシ) ノナノイル基が導入されたことが判明した。また3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル基含量を吸光 度 (276nm) で定量すると、5モル導入されているこ とが判明した。これら糖含量及び3-(4-ヒドロキシ フェニル) プロバノイル基の導入数を表 1 に示した。化 合物の物理恒数を表2に示した。

> 【0081】 【表1】

化合物番号	題領構造	惣鎮導入量 p 数(モル比)	3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル: 導入量 r ₌ 数(モル比)
69 <u>2</u>	a	23	5
435	5	23	6
62:	c	34	6
6%6	ď	10	<u>.</u>
6Se	c	22	6 .
68g	E	22	3
63h	Ŀ	10	٠
681	į	20	4
68)		7	1
68k	- .	12	5

[0082]

【表2】

68a a -49.2° (c 0.48) 3300, 1650, 1540, 1080, 1068b b -29.8° (c 0.52) 3430, 3320, 1650, 1540, 1070 68c c -23.0° (c 0.47) 3420, 1650, 1540, 1115, 1070 68c e -27.6° (c 0.54) 3420, 1650, 1540, 11122, 1070 68g g -5.3° (c 0.34) 3383, 1650, 1543, 1128, 1070 68h h -43.1° (c 0.43) 3440, 1630, 1540, 1070 68i i -35.6° (c 0.52) 3400, 3280, 1650, 1540, 1070	
68c c -23.0° (c 0.47) 3420, 1650, 1540, 1115, 10° 68d d -28.2° (c 0.46) 3400, 1649, 1545, 1122, 10° 68e e -27.6° (c 0.54) 3420, 1650, 1540, 1070 68g g -5.3° (c 0.34) 3383, 1650, 1543, 1128, 10° 68h h -43.1° (c 0.43) 3440, 1630, 1540, 1070 68i i -35.6° (c 0.52) 3400, 3280, 1650, 1540, 10	
68d d -28.2° (c 0.46) 3400, 1649, 1545, 1122, 10 68e e -27.6° (c 0.54) 3420, 1650, 1540, 1070 68g g -5.3° (c 0.34) 3383, 1650, 1543, 1128, 10 68h h -43.1° (c 0.43) 3440, 1630, 1540, 1070 68i i -35.6° (c 0.52) 3400, 3280, 1650, 1540, 10	
68e e -27.6° (c 0.54) 3420, 1650, 1540, 1070 68g g -5.3° (c 0.34) 3383, 1650, 1543, 1128, 10 68h h -43.1° (c 0.43) 3440, 1630, 1540, 1070 68i i -35.6° (c 0.52) 3400, 3280, 1650, 1540, 10	
68g g -5.3° (c 0.34) 3383, 1650, 1543, 1128, 10 68h h -43.1° (c 0.43) 3440, 1630, 1540, 1070 68i i -35.6° (c 0.52) 3400, 3280, 1650, 1540, 10	70
68h h -43.1° (c 0.43) 3440, 1630, 1540, 1070 68i i -35.6° (c 0.52) 3400, 3280, 1650, 1540, 10	
68i i -35.6" (c 0.52) 3400, 3280, 1650, 1540, 10	69
001	
	80
68j j -36.0° (c 0.30) 3410, 1650, 1543, 1070	
68k k -38.8° (c 0.34) 3300, 2930, 1650, 1550, 10	70
69a a -41.4° (c 0.51) 3410, 1650, 1545, 1070	
69b b -30.2° (c 0.51) 3425, 1650, 1545, 1070	
69c c -23.5° (c 0.49) 3410, 3300, 1650, 1520, 10	150
69d d -30.6° (c 0.36) 3396, 1653, 1547, 1120, 10	70
69e e -28.3° (c 0.54) 3360, 1650, 1540, 1070	
69f f -27.1° (c 0.49) 3356, 1653, 1543, 1128, 10	165
69g g -8.1° (c 0.32) 3362, 1653, 1543, 1125, 10)63
69h h -39.3° (c 0.46) 3410, 3300, 1550, 1050	
69i i -26.5° (c 0.55) 3400, 1650, 1544, 1072, 10)47
69j j -36.0° (c 0.30) 3410, 1550, 1543, 1970	
691 1 -12.3° (c.9.46) 3381, 1653, 1549, 1070	
69m m ÷30.7° (c 0.52) 3427, 1651, 15(5, 1132, 10	nco.

-D-ガラクトピラノシルオキシ) ノナノイル]-N (ε) - [3- (4-ヒドロキシフェニル) プロパノイ ル] -L-リジン奥化水素酸塩(68b) 8 - (メトキシカルボニル) オクチル- B - D - ガラク トピラノシド (15) [D.R.Bundle, D.A.Baker and R. U. Lemieux, US Patent 4,137,401(1979) 及びUSP 4,23 8,473(1980) に記載された方法により合成した〕をヒド ラジンモノヒドラートで処理して得た8-(ヒドラジノ カルボニル) オクチルーβーD-ガラクトピラノシド3 5 mg (O. 0895ミリモル) を乾燥N, Nージメチル ホルムアミド1回に溶解し、窒素気流下、4N 塩酸-ジ オキサン溶液 O. 15mlを加え、-23℃に冷却した。 この溶液に亜硝酸t-ブチル18mgの乾燥N, N-ジメ チルホルムアミドO. 1ml溶液を加えて、30分攪拌し て酸アジドとし、このN、N-ジメチルホルムアミド溶 液を、ポリーL-リジン臭化水素酸塩(平均分子量1 1, 700) (59) 30mg (2.56マイクロモル)

をO. O 8 M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, C,)、

O. 35M 炭酸水素カリウム (KHCO,) 6mlに溶か

【0083】参考例40 ポリーN (ε) ー [8- (β

した溶液中へ滴下した。次に3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル(62)6.7mg(25.4マイクロモル)の乾燥N,N-ジメチルホルムアミドO.1ml溶液を滴下した後、4℃のチャンバー中で18時間攪拌して反応させた。参考例39の場合と同様の後処理を行い、無色固体として46.7mgの複合体(68b)を得た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロバノイル基の導入数を表1に示した。また化合物の物理恒数を表2に示した。

【0084】参考例41 ポリーN (ϵ) ー $[8-(2-7セタミド-2-デオキシーβ-D-ガラクトピラシルノオキシ) ノナノイル] ーN <math>(\epsilon)$ ー [3-(4-t)ドロキシフェニル) プロパノイル] ーLーリジン臭化水素酸塩 (68c)

 8- (メトキシカルボニル) オクチル-2-デオキシー 2-アセタミドーβ-D-ガラクトピラノシド (16)
 [R.M. Ratcliffe, D.A. Baker and R.U. Lemieux, Carb onydr. Res., 93(1981) 35-41. に記載された方法により合成した]を、ヒドラジンモノヒドラートで処理して得

て、30分撹拌して酸アジドとし、このN、Nージメチ ルホルムアミド溶液をポリーL-リジン臭化水素酸塩 (分子量11, 700) (59) 75mg (6.41マイ クロモル) を 0.0 8 M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B 、O,) 及びO. 3 5 M 炭酸水素カリウム (KHCO ,) 10mlに溶かした溶液中へ滴下し、先の参考例39 に記載された操作と同様に処理して、無色固体として5

70

7. 9mgの複合体 (68 e) を得た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル基の導入数を 10 表1に示した。また化合物の物理恒数を表2に示した。 [0087] 参考例44 ポリーN(ε) - [8-(2 ーアセタミド-2-デオキシ-α-D-マンノピラノシ ルオキシ) ノナノイル] ーN(ε)ー[3-(4-ヒド

ロキシフェニル) プロパノイル] -L-リジン臭化水素

酸塩 (68g)・

8-(メトキシカルボニル)オクチル-2-アセタミド -2-デオキシ-α-D-マンノピラノシド(39)を ヒドラジンモノヒドラートと反応して得た8- (ヒドラ ジノカルボニル) オクチルー2-アセタミドー2-デオ 20 キシーα-D-マンノピラノシドと、3-(4-ヒドロ キシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イ ミドエステル (62) を、参考例39に記載した方法に よりポリーL-リジン臭化水素酸塩(平均分子量11, 700) (59) と結合させて、複合体 (68g) を得 た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロバ ノイル基の導入数を表1に示した。また化合物の物理恒 数を表2に示した。

【0088】参考例45 ポリーN (ε) ー [8- (β -D-キシロピラノシルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3- (4-ヒドロキシフェニル) プロパノイ ル] - L - リジン臭化水素酸塩 (68 h) 参考例39に記載された操作と同様、8-(メトキシカ ルボニル) オクチルーβーDーキシロピラノシド(3 O) をヒドラジンモノヒドラートで処理して得た8-(ヒドラジノカルボニル) オクチルーβ-D-キシロピ ラノシドを酸アジドに変換し、これと3-(4-ヒドロ (キシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イ ミドエステル (62) をそれぞれポリーレーリジン臭化 水素酸塩(平均分子量11,700)(59)と結合さ 40 せた。参考例39に記載された操作に従い、後処理を し、無色固体として128.7mgの複合体(68h)を 得た。糖含量はフェノールー硫酸法により測定した。そ の結果、ポリーLーリジン1モル当たり8- (β-D-キシコピラノシルオキシ)ノナノイル基が10モル導入 されていることが判明した。糖含量及び3-(4-ヒド ロキシフェニル) プロパノイル基の導入数を表1に示し た。また化合物の物理恒数を表2に示した。

【0089】参考例46 ポリーN (i) - (8-[4 ーΟー (βーローガラクトピラノシル) ーβーローグル

た8-(ヒドラジノカルボニル)オクチル-2-デオキ シ-2-アセタミド-β-ローガラクトピラノシド6 2. 6 mg (0. 16 ミリモル) を、上述の参考例に従っ て酸アジドとし、ポリーレーリジン臭化水素酸塩(平均 分子量11,700) (59) 75mg (6.41マイク ロモル) に結合させた。その後、3-(4-ヒドロキシ フェニル)プロビオン酸Nーヒドロキシコハク酸イミド エステル (62) 8. 4 mg (32マイクロモル) の乾燥 N, N-ジメチルホルムアミドO. 1ml溶液を滴下した 後、4 ℃のチャンバー中で18時間撹拌して反応させ た。参考例39の場合と同様の後処理を行い、無色固体 として63.4mgの複合体(68c)を得た。糖含量を 求めるために、一部を4N 塩酸と90~100℃で6時 間加熱撹拌した。得られた加水分解生成物をエルソンー モーガン法で比色定量すると、8-(2-アセタミドー 2ーデオキシーβ-D-ガラクトピラノシルオキシ)ノ ナノイル基含量は、ポリーL-リジン1モル当たり18 モルであった。3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパ ノイル基の導入数ならびに糖含量を表1に示した。また 化合物の物理恒数を表2に示した。

【0085】参考例42 ポリーN(ε)-{4-[2 - (2 - (2 - アセタミト-2 - デオキシーβ - D - ガ ラクトピラノシル) エトキシ) エトキシ] ブタノイル) $-N(\epsilon) - [3 - (4 - ヒドロキシフェニル) プロバ$ ノイル] - L - リジン臭化水素酸塩(68 d)

2-[2-(3-メトキシカルボニルプロピルオキシ) エトキシ! エチルー2ーアセタミドー2ーデオキシーβ -D-ガラクトピラノシド (22) をヒドラジンモノヒ ドラートと反応させて得た2- [2- (3-ヒドラジノ ボニルプロピルオキシ) エトキシ] エチルー2ーアセタ 、ミドー2-デオキシーβ-D-ガラクトピラノシドと、 3- (4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒド ロキシコハク酸イミボエステル(62)を、参考例3♀ に記載した方法によりポリーレーリジン臭化水素酸塩 (平均分子量:1,700) (59) と結合させて、複 合体(68d)を得た。糖含量及び3-(4-ヒドロキ シフェニル) プロパノイル基の導入数を表1に示した。

また化合物の物理恒数を表2に示した。 【0086】参考例43 ポリーN(i)-[8-(ß - L - フコピラノシルオキシ) ノナノイル] - N (ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル]-L-リジン臭化水素酸塩(68e)

8- (メトキシカルボニル) オクチルー β-L-フコピ ラノシド (26) をヒドラジンモノヒドラートで処理し て得た8- (ヒドラジノカルボニル) オクチルーβーL ーフコピラノシド50mg (O. 149ミリモル) を乾燥 N, N-ジメチルホルムアミド1mlに溶解し、窒素気流 下、4N 塩酸-ジオキサン溶液0.15mlを加え、-2 0℃に冷却した。この溶液に亜硝酸 t ープテル 2 S mgの 乾燥N, N-ジメチルホルムアミド〇. 2回溶液を加え 50 コピラノシルオキシ] ノナノイル] -N(ε) - [3-

(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル] ーレーリジ ン臭化水素酸塩 (68i)

8- (メトキシカルボニル) オクチルー4-0- (β-D-ガラクトピラノシル) - β-D-グルコピラノシド (50) [J. Banoub and D.R. Bundle, Can. J. Chem., 57, 2085 (1979) の方法により合成した]を、ヒドラジン モノヒドラートで処理して得た8-(ヒドラジノカルボ ニル) オクチルー4-O- (β-D-ガラクトピラノシ ルモル)を乾燥N, N-ジメチルホルムアミド 1 mlに溶 10 ハク酸イミドエステル (62) をそれぞれポリーL-リ 解し、窒素気流下、4N塩酸-ジオキサン溶液0.15 mlを加え、-20℃に冷却した。この溶液に亜硝酸 t-`ブテル28mgの乾燥N,N-ジメチルホルムアミドO. 2mlを加えて、30分撹拌して酸アジドとし、このN, N-ジメチルホルムアミド溶液をポリーL-リジン臭化 水素酸塩 (分子量11, 700) (59) 117 mg (1 Oマイクロモル) をO. O 8M 四ホウ酸ナトリウム (N a₂ B₄ O₇) 、0. 35M 炭酸水素カリウム (KHC O;) 10mlに溶かした溶液中へ滴下し、参考例39に 記載した操作と同様に処理し、無色固体として128. 7 mgの複合体 (6 8 i) を得た。糖含量及び3 - (4 -ヒドロキシフェニル)プロパノイル基の導入数を表1に 示した。また化合物の物理直数を表2に示した。

【0090】参考例47 ポリーN(٤)- (4-[2 - (2 - [2 - アセタミド - 2 - デオキシー4 - ○ -(β-D-ガラクトピラノシル) -β-D-グルコピラ ノシルオキシ] エトキシ) ニトキシ] ブタノイル] - N (ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロバノイル] -L-リジン臭化水素酸塩(68j)

2-[2-(3-メトキシカルボニルプロピルオキシ) エトキシ』エチルー4-O-(β-D-ガラクトピラノ シル) -2-アセタミド-2-デオキシ-β-D-グル コピラノシド (43) を、ヒドラジンモノヒドラートで 処理して得た2- [2- (3-ヒドラジノカルボニルブ ロビルオキシ) エトキシ] エテルー4-0- (β-D-ガラクトピラノシル) -2-アセタミド-2-デオキシ -β-D-グルコピラノシドを参考例39に記載した操 作に従って酸アジドに変換し、これと3-(4-ヒドロ キシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イ ミドエステル (62) をそれぞれポリーL-リジン臭化 40 水素酸塩 (平均分子量11,700) (59) と結合さ せた。参考例39に従い、後処理して、無色固体として 9 5 mgの複合体 (6 8 j) を得た。糖含量はフェノール - 硫酸法により測定した。その結果、ポリーレーリジン 1 モル当たり 7 モルの糖鎖が導入されたことが判明し た。糖含量及び3- (4-ヒドロキシフェニル) プロパ ノイル基の導入数を表 1 に示した。また化合物の物理恒 数を表2に示した。

【COS1】参考例48 ポリーN(ε)-[8-(2 ーアセタミド-2-デオキシ-6-Ο-(β-L-フコ 50

ピラノシル) - 5 - D - グルコピラノシルオキシ) ノナ $J(4) - N(\epsilon) - [3 - (4 - E) - E) - E$ ル) プロパノイル] - L - リジン臭化水素酸塩 (68 k)

72

8-(メトキシカルボニル) オクチル-2-アセタミド -2-デオキシ-6-O- (β-L-フコピラノシル) - g-D-グルコピラノシド (49) を参考例39に記 載した操作に従って酸アジドに変換し、これと3-(4) -ヒドロキシフェニル)プロピオン酸N-ヒドロキシコ ジン臭化水素酸塩 (平均分子量11,700) (59) と結合させた。参考例39に従い、後処理をして、無色 固体として46mgの複合体(68k)を得た。糖含量は フェノールー硫酸法により測定した。その結果、ポリー L-リジン1モル当たり12モルの糖鎖が導入されたこ とが判明した。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニ ル) プロパノイル基の導入数を表1に示した。また化合 物の物理恒数を表2に示した。

【0092】参考例49 ポリーN(E)-[8-(B +D-マンノピラノシルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル] - L - リジン臭化水素酸塩 (69a) 実施例26に記載した方法にしたがって、8-(ヒドラ ジノカルボニル) オクチルー 8-D-マンノピラノシド

145mg (O. 414ミリモル) を乾燥N, Nージメチ ルボルムアミド3mlに溶解し、窒素気流下、4N 塩酸-ジオキサン溶液 0.6 mlを加え、-20℃に冷却下、亜 硝酸 t ーブチル90mgの乾燥N,N-ジメチルホルムア ミドロ. 6m1溶液を加えて、30分撹拌して酸アジドと した。この溶液をポリーレーリジン臭化水素酸塩(分子 量21, 700) (60) 150mg (6.91マイクロ モル) を O. O 8 M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O _γ) O. 35M 炭酸水素カリウム (KHCO,) 10ml に溶かした溶液中へ4~5℃にて滴下した。さらに3-(4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキ シニハク酸イミドエステル (62) 9mg (34.2マイ クロモル) の乾燥N, Nージメチルホルムアミド O. 5 ml溶液を滴下した後、4℃のチャンバー中で1~8 時間撹 拌し反応させた。溶液に臭化水素酸を加えることにより pHを 0. 7とし、スペクトラ/ポア3 (分子量カットオ フ=約3,500)の透析膜を用いて純水に対して4℃ で30時間透析し、得られた透析内液を取り出し凍結乾 燥して、無色固体として220.7mgの複合体 (69 a) を得た。糖含量はフェノール-硫酸法により測定し た。その結果、ポリーL-リジン1モル当たり43モル

の糖鎖が導入されたことが判明した。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル基の導入数を 表3に示した。また化合物の物理恒数を表2に示した。 [0093]

[表3]

化合物性号	型銀标金	超数等入型 p 致(モル比)	3-(4-ヒドロキシフェニル) プロバノイル 遊入量 『g数(モル比)
692	2	43	4
69b	b	43	6
69c	C.	43	4
69d	d	25	2
69 c	E	43	6
69f	ž	23	3
69g	g	30	3
69h	h	29	3
69i	j	53	7
69 <u>i</u>	. j	13	2
691	•	. 13	3
69m	m	31	4

【0094】参考例50 ポリーN (i) ー [8+(β -D-ガラクトピラノシルオキシ) ノナノイル] -N (٤) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイ ル] - L - リジン臭化水素酸塩 (69b)

参考例49の場合と同様に8- (ヒドラジノカルボニ ル) オクチルーβ-D-ガラクトピラノシドを酸アジド に変換し、これと3- (4-ヒドロキシフェニル)プロ ピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル(6 2) をそれぞれポリーレーリジン臭化水素酸塩(平均分 子量21,700)(60)と結合させて、複合体(6 10 9 b) を得た。糖含量及3 -- (4-ヒドロキシフェニ ル) プロパノイル基の導入数を表3に示した。また化合 物の物理恒数を表2に示した。

【0095】参考例51 ポリーN(ε)-[8-(2 ーアセタミドー2ーデオキシーβ − D − ガラクトピラノ シルオキシ) ノナノイル] −N (ε) − [3− (4−ヒ ドロキシフェニル)プロパノイル]-L-リジン臭化水 素酸塩(69c)

参考例41の場合と同様に、8-(ヒドラジノカルボニ ル) オクテル-2-デオキシ-2-アセタミド-β-D 20 -ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキシコ -ガラクトピラノシドを酸アジドに変換し、これと3-(4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキ シコハク酸イミドエステル (62) をそれぞれポリーし ーリジン臭化水素酸塩(平均分子量21,700)(5 O) と結合させて、複合体 (69c) を得た。糖含量及 び3- (4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル基の導 入数を表3に示した。また化合物の物理恒数を表2に示 した。

【0096】参考例52 ポリーN(ε)ー{4ー[2 - (2 - (2 - アセタミド-2 - デオキシ-β - D - ガ 30 ラクトピラノシルオキシ) ニトキシ) エトキシ] ブタノ イル] -N (ε) - [3- (4-ヒドロキシフニニル)

プロパノイル] -L-リジン臭化水素酸塩 (69 d)

参考例42の場合と同様に、2-[2-(3-ヒドラジ ノカルボニルプロピルオキシ) ニトキシ] エチルー2ー アセタミドー2ーデオキシーβ-D-ガラクトピラノシ ドを酸アジドに変換し、これと3-(4-ヒドロキシフ ェニル) プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエ ステル (62) をそれぞれポリーL-リジン臭化水素酸 塩(平均分子量21,700)(60)と結合させて、 複合体(69d)を得た。糖含量及び3-(4-ヒドロ キシフェニル)プロパノイル基の導入数を表3に示し た。また化合物の物理恒数を表2に示した。

[0097] 参考例53 ポリーN (ε) - [8-(β -L-フコピラノシルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル]-L-リジン臭化水素酸塩 (69e)

参考例43の場合と同様に、8-(ヒドラジノカルボニ ル) オクチルーβ-L-フコピラノシドを酸アジドに変 換し、これをポリーレーリジン臭化水素酸塩(平均分子 蜃21,700) (60) と結合させ、さらに3−(4 ハク酸イミドエステル (62) と反応させて、複合体 (69e) を得た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフ ニニル) プロパノイル基の導入数を表3に示した。また 化合物の物理恒数を表2に示した。

[0098] 参考例54 ポリーN(ε) - [6-(2 ーアセタミドー2ーデオキシーα-D-マンノピラノシ ルオキシ) ヘプタノイル] -N (ε) - [3- (4-ヒ ドロキシフェニル) プロパノイル] - L - リジン臭化水 素酸塩 (69f)

8- (メトキシカルボニル) ヘキシル-2-アセタミド -2-デオキシ-α-D-マンノピラノシド(35) を、ヒドラジンモノヒドラートと反応させて得た6-

ロバノイル基の導入数を表3に示した。また化合物の物 理恒数を表2に示した。

76

(ヒドラジノカルボニル) ヘキシルー2ーアセタミドー 2-デオキシーα-D-マンノピラノシドを参考例39 に記載した方法によりポリーレーリジン臭化水素酸塩 (平均分子量21,700) (60) と結合させ、さら に3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸N-ヒ ドロキシコハク酸イミドニステル (62) と反応させ て、複合体 (69 f) を得た。糖含量を求めるため、一 部を41 塩酸と90~100℃で6時間加熱撹拌した。 得られた加水分解生成物をエルソン-モーゲン法で比色 定量すると、6- (2-アセタミド-2-デオキシ-α 10 -D-マンノピラノシルオキシ)へプタノイル基は、ポ リーレーリジン1モル当たり28モル導入されているこ とが判明した。また3-(4-ヒドロキシフェニル)プ ロパノイル基の導入数を表3に示した。また化合物の物 理恒数を表2に示した。

【0101】参考例57 ポリーN(ε)- (8-[4 ー (1 − β − D − ガラクトピラノシル) − β − D − グル コピラノシルオキシ] ノナノイル) - N (ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル] -L-リジ ン臭化水素酸塩 (69 i)

【0099】参考例55 ポリーN(ε)ー[8-(2 ーアセタミドー2 -デオキシーα-D-マンノピラノシ ルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3- (4-ヒド ロキシフェニル)プロパノイル]-L-リジン臭化水素 酸塩 (69g)

参考例46に記載した反応操作と同様にして、8-(ヒ ドラジノカルボニル) オクチル-4- (1-β-Dガラ クトピラノシル) - β - D - グルコピラノシドから得た 酸アジドをポリーレーリジン臭化水素酸塩(平均分子量 21,700) (60) と反応させ、さらに3-(4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸パーヒドロキシコハ ク酸イミドエステル (62) と反応させた。参考例39 に記載された方法により後処理を行い、無色固体として 複合体 (69 i) を得た。糖含量はフェノールー硫酸法 により測定した。その結果、ポリーレーリジン1モル当 たり糖鎖が53モル導入されていることが判明した。糖 20 基の導入数を表3に示した。また化合物の物理恒数を表 2に示した。

8- (メトキシカルボニル) オクテルー2-アセタミド -2-デオキシ-α-D-マンノピラノシド(39) を、ヒドラジンモノヒドラートと反応させて得た8-(ヒドラジノカルボニル) オクチル-2-アセタミドー 2-デオキシーα-D-マンノピラノシドを参考例39 に記載した方法により、ポリーレーリジン臭化水素酸塩 (平均分子量21,700) (60) と結合させ、さら に3- (4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒ ドロキシコハク酸イミドエステル (62) と反応させ て、複合体 (69g) を得た。糖含量及び3-(4-ヒ 30 ドロキシフェニル)プロパノイル基の導入数を表3に示 した。また化合物の物理恒数を表2に示した。

【0102】参考例58 ポリーN(ε)-{4-[2 ー (2 − [2 −アセタミド−2 −デオキシ−4 −0 − (β-D-ガラクトピラノシル) - β-D-グルコピラ ノシルオキシ] エトキシ) エトキシ] ブタノイル} -N (ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル] - L - リジン臭化水素酸塩 (69 j)

【0100】参考例56 ポリーN(ε)-[8-(β -D-キシロピラノシルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3 - (4 - ヒドロキシフェニル) プロパノイル1-L-リジン臭化水素酸塩(69h)

化合物 (43) をヒドラジンモノヒドラートで処理して 得た2- [2-(3-ヒドラジノカルボニルプロピルオ キシ) エトキシ] エチルー4-O- (β-D-ガラクト ピラノシル) -2-アセタミド-2-デオキシ-β-D ーグルコピラノシドを参考例39に記載した操作にした がって酸アジドに変換し、ポリーレーリジン臭化水素酸 塩(平均分子量21,700)(60)と結合させ、さ らに3- (4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル(62)と反応させ た。参考例39に従い、後処理をして無色固体として7 5 mgの複合体 (69j) を得た。糖含量はフェノールー 硫酸法により測定した。その結果、ポリーレーリジン1 40 モル当たり13モルの糖鎖が導入されたことが判明し た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパ ノイル基の導入数を表2に示した。また化合物の物理恒

参考例39に記載された操作と同様、8-(メトキシカ ルニボル) オクチル-β-Dキシロピラノシド(30) を、ヒドラジンモノヒドラートで処理して得た8- (ヒ ドラジノカルボニル) オクチルーβ-D-キシロピラノ シドを酸アジドに変換し、ポリーレーリジン臭化水素酸 塩 (平均分子量21, 700) (60) と結合させ、さ らに3- (4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (62) と反応させ た。参考例39に記載された操作に従い、後処理して、 無色固体として複合体 (69h) を得た。糖含量はフェ ノールー硫酸法により測定した。その結果、ポリーLー リジン1モル当たりε- (β-D-キシロピラノシルオ キシ) ノナノイル基が29モル導入されていることが判 明した。糖含量及び3- (4-ヒドロキシフェニル) プ 50 - D-マンノピラノシル) - α-D-マンノピラノシド

数を表2に示した。 【0103】参考例59 ポリーN(ε)-{8-[6 -O- (α-D-マンノピラノシル) -α-D-マンノ ピラノシルオキシ〕ノナノイル)-N(ε)- [3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル]ーレーリジ ン臭化水紫酸塩(691)

8- (メトキシカルボニル) オクチル- [6-0- (α

(57)を、参考例39に記載した操作にしたがって酸アジドに変換し、ポリーレーリジン臭化水素酸塩(平均分子量21,700)(60)と結合させ、さらに3ー(4ーヒドロキシフェニル)プロピオン酸パーヒドロキシコハク酸イミドエステル(62)と反応させた。参考例39に従い、後処理をして無色固体として95mgの複合体(691)を得た。糖含量はフェノールー硫酸法により測定した。その結果、ポリーレーリジン1モル当たり13モルの糖鎖が導入されたことが判明した。糖含量及び3ー(4ーヒドロキシフェニル)プロパノイル基の10導入数を表3に示した。また化合物の物理恒数を表2に示した。

【0104】参考例60 ポリーN(ε)-{8-[3, 6-ジーOー(α-D-マンノピラノシル)ーα -D-マンノピラノシルオキシ] ノナノイル) -N (ε) - [3 - (4 - ヒドロキシフェニル) プロパノイル] -L-リジン奥化水素酸塩 (69m) 8- (メトキシカルボニル) オクチル-3, 6-ジ-〇 $-(\alpha - D - \nabla \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L}) - \alpha - D - \nabla \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L} \mathcal{L}$ ノシド (58) を、ヒドラジンモノヒドラートで処理し て得た8-ヒドラジノカルボニルオクチル-3,6-ジ -O- (α-D-マンノピラノシル) -α-D-マンノ ピラノシドを酸アジドに変換し、これと3-(4-ヒド ロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸 イミドエステル (62) をポリーレーリジン臭化水霖酸 塩(平均分子量21,700)(60)と反応させた。 参考例39にしたがって後処理を行い、複合体(69 m)を得た。糖含量はフェノールー硫酸法により測定し た。その結果、ポリーレーリジン1モル当たり31モル の糖鎖が導入されたことが判明した。特含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル基の導入数を 表3に示した。また化合物の物理恒数を表2に示した。

【0105】参考例61 ポリーN(ε) - [8-(β -D-マンノピラノシルオキシ) ノナノイル]-N (ε) - [3 - (4 - ヒドロキシフェニル) プロパノイル! -L-リジン臭化水素酸塩(70a) 実施例39に記載した方法にしたがって、8-(ヒドラ ジノカルボニル) オクテルーβ-D-マンノピラノシド 180mg (0.514ミリモル) を、乾燥N, Nージメ チルホルムアミド中で酸アジドに変換し、この溶液をポ リーL-リジン臭化水素酸塩 (分子量59,000) (61) 300mg (5.08マイクロモル) を0.08 M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O,)、O. 35M 炭酸水素カリウム(KHCO。)20mlに溶かした溶液 に加えた。次に3- (4-ヒドロキシフェニル) プロピ オン酸パーヒドロキシコハク酸イミドエステル (62) 1 2 ag (45.6マイクロモル) の乾燥N, Nージメチ ルホルムアミドO. 5ml溶液を滴下した後、4℃のチャ ンバー中で18時間撹拌して反応させた。反応液を濃臭 化水素酸にて出を1.0~2.5とし、スペクトラ/ボ ア3(分子量カットオフ=約3,500)の透析膜を用 20 いて純水に対して4℃で30時間透析した。得られた透 析内液を取り出して凍結乾燥して、無色固体として39 1. 9 mgの複合体 (7 O a) を得た。糖含量をフェノー ルー硫酸法で比色定量すると、ポリーレーリジン1モル 当たり100モルの8- (f-D-マンノピラノシルオ キシ) ノナノイル基が導入されたことが判明した。また 3- (4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル基含量を 吸光度(276㎜)で定量すると、9モル導入されてい ることが判明した。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフ ェニル)プロパノイル基の導入数を表4に示した。また

78

30 化合物の物理恒数を表5に示した。 【0106】 【表4】

化合物亚号	絕銀格造	韓鎮導入量 p 数(モル比)	3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル 導入量 r z 数(モル比)
7 02		100	9
70b	b	93	20
70c	c	37	8 .
70d	đ	77	7
70e	e	92	13
70 f	f	45	10
70g	g	53	7
70h	h	77	7
70i	į	25	8
701	1	12	13

化合物吞号	絕做推造	比旋光度	赤外線吸収スペクトル		
		[c] ² 22 (H ² C)	IR(KBr): v meacm ⁻¹		
70a	a	-55.6° (c 0.54)	3470, 3300, 1650, 1546		
70b	ь	-47.0° (c 0.54)	3440, 1650, 1540, 1070		
70c	c	-52.5° (c 0.53)	3373, 3100, 1652, 1546, 1070		
70d	đ	-41.0° (c 0.41)	3396, 1651, 1547, 1113, 1070		
70e	e	-64.1° (c 0.44)	3360, 1650, 1540, 1070		
70f	£	-42.2° (c·0.43)	3373, 1653, 1541, 1128, 1065		
70g	g	-43.3° (c 0.30)	3425, 1653, 1543, 1125, 1063		
70h	h	-48.6° (c 0.68)	3350, 1630, 1540, 1050		
70i	i	-56.3° (c 0.54)	3300, 3050, 1650, 1540, 1070		
70!	1	-8.2° (c 0.50)	3420, 1653, 1549, 1396, 1022		

【0108】参考例62 ポリーN(ϵ)ー[8-(β -D-ガラクトピラノシルオキシ)ノナノイル]ーN(ϵ)ー[3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル]ーLーリジン臭化水素酸塩(70b)参考例49の場合と同様に8-(ヒドラジノカルボニル)オクチルー β -D-ガラクトピラノシドから得た酸アジドと、3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル(62)を、ポリーLーリジン臭化水素酸塩(平均分子量59,000)(61)と反応させて、複合体(70b)を得た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル基の導入数を表4に示した。また化合物の物理恒数を

参考例41の場合と同様に、8-(ヒドラジノカルボニル)オクチル-2-デオキシ-2-アセタミド-B-D-ガラクトピラノシドを酸アジドに変換し、これと3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸N-ヒドロキシニハク酸イミドエステル(62)をそれぞれボリーL-リジン臭化水素酸塩(平均分子量59,000)(60)と結合させて、複合体(70c)を得た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロバノイル基の導入数を表4に示した。また化合物の物理恒数を表5に示した。

【0110】参考例64 ポリーN(ε)ー {4-[2 - (2-(2-アセタミド-2-デオキシーβ-D-ガラクトピラノシルオキシ)エトキシ)エトキシ]ブタノイル]-N(ε)-[3-(4-ヒドロキシフェニル)プロバノイル]-L-リジン臭化水素酸塩(70d)

参考例42の場合と同様に、2-[2-(3-ヒドラジノカルボニルプロピルオキシ)エトキシ]エチル-2-アセタミド-2-デオキシーβ-D-ガラクトピラノシドから得た酸アジドと、3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル(62)を、ポリーL-リジン臭化水素酸塩(平均分子量59,000)(61)と反応させて、複合体(70d)を得た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル基の導入数を表4に示した。また化合物の物理恒数を表5に示した。

【0111】参考例65 ポリー $N(\epsilon)$ - $[8-(\beta-L-7)]$ - $N(\epsilon)$ -

参考例30の場合と同様に、8-(ヒドラジノカルボニル) オクチルーβ-L-フコピラノシドを酸アジドに変換し、これをポリーL-リジン臭化水素酸塩 (平均分子量59,000)(61)と結合させ、さらに3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル(62)と反応させて、複合体(70e)を得た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル基の導入数を表4に示した。また化合物の物理恒数を表5に示した。

【0112】参考例66 ポリーN(ϵ) - [6 – (2 ーアセタミド-2 ーデオキシー α – Dーマンノピラノシルオキシ) ヘプタノイル] -N(ϵ) - [3 – (4 ー ヒドロキシフェニル) プロバノイル] -L – リジン臭化水 素酸塩(70 f)

6- (メトキシカルボニル) ヘキシル-2-アセタミド
30 -2-デオキシ-α-D-マンノピラノシド (35)
を、ヒドラジンモノヒドラートと反応させて得た6-ヒ
ドラジノカルボニルヘキシル-2-アセタミド-2-デ
オキシ-α-D-マンノピラノシドを、参考例39に記

合物の物理恒数を表るに示した。 【Oll5】参考例69 ポリーN(E)-(8-[4 ー (1−β−Dーガラクトピラノシル) −β−Dーグル コピラノシルオキシ! ノナノイル - ド (ェ) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル] -L-リジ ン臭化水素酸塩 (70 i)

82

載した方法によりポリーレーリジン臭化水素酸塩(平均 分子量59、000) (61) と結合させ、さらに3-(4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒドコキ シコハク酸イミドエステル (62) と反応させて、複合 体 (70f) を得た。糖含量を求めるため、一部を4N 塩酸と90~100℃で6時間加熱撹拌した。得られた 加水分解生成物をエルソンーモーガン法で比色定量する と、6- (2-アセタミド-2-デオキシ-α-D-マ ンノビラノシルオキシ) ヘプタノイル基はポリーL-リ た。糖含量と3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノ イル基の導入数を表4に示した。また化合物の物理恒数 を表5に示した。

参考例46に記載した反応操作と同様にして、8-(ヒ ドラジノカルボニル) オクチルー4ー (1 - β - D - ガ ラクトピラノシル) - β - D - グルコピラノシドから得 ジン1モル当たり45モル導入されていることが判明し 10 た酸アジドを、ポリーレーリジン臭化水素酸塩 (平均分 子量59,000) (61) と反応させ、さらに3-(4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキ シコハク酸イミドエステル (62) と反応させた。参考 例39に記載された方法により後処理を行い、無色固体 として複合体 (70 i) を得た。糖含量はフェノールー 硫酸法により測定した。その結果、ポリーL-リジン1 モル当たり糖鎖が25モル導入されていることが判明し た。糖含量及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパ ノイル基の導入数を表4に示した。また化合物の物理恒 20 数を表5に示した。

【0113】参考例67 ポリーN(E)-[8-(2 ーアセタミドー2ーデオキシーα-D-マンノピラノシ ルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3- (4-ヒド ロキシフェニル)プロパノイル]-L-リジン臭化水素 酸塩 (70g)

> [0116] 参考例70 ポリーN(ε)-(8-[6 -O- (α-D-マンノピラノシル) -α-D-マンノ ピラノシルオギシ〗ノナノイル〗−N(ε)−〔3− (4-ヒドロキシフェニル) プコパノイル] -L-リジ ン臭化水素酸塩(701)

参考例55の場合と同様にして、8-(メトキシカルボ ニル) オクチルー2ーアセタミドー2ーデオキシーαー D-マンノピラノシド (39) を、ヒドラジンモノヒド ラートと反応させて得た8-(ヒドラジノカルボニル) オクチルー2-アセタミドー2-デオキシーα-D-マ ンノピラノシドを参考例39に記載した方法によりポリ ーレーリジン臭化水素酸塩(平均分子量21,700) (60) と結合させ、さらに3-(4-ヒドロキシフェ ニル) プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエス テル (62) と反応させて、複合体 (70g) を得た。 糖含量及び3- (4-ヒドロキシフェニル) プロパノイ ル基の導入数を表4に示した。また化合物の物理恒数を 30 子量59,000) (61) と結合させ、さらに3-表5に示した。

ε-- (メトキシカルボニル) オクチルー6-0- (α-D-マンノピラノシル) -α-D-マンノピラノシド (57)を参考例39に記載した操作にしたがって酸ア ジドに変換し、ポリーLーリジン臭化水素酸塩(平均分 (4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸N-ヒドロキ シコハク酸イミドエステル(62)と反応させた。参考 例39に従い、後処理をして、無色固体として95mgの 複合体(701)を得た。糖含量はフェノールー硫酸法 により測定した。その結果、ポリーレーリジン1モル当 たり12モルの糖鎖が導入さたことが判明した。糖含量 及び3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル基の 導入数を表4に示した。また化合物の物理恒数を表5に 示した。

【0114】参考例68 ポリーN(ε)-[8-(β 「 -D-キシロピラノシルオキシ) ノナノイル』-N (ε) - [3 - (4 - ヒドロキシフェニル) プロパノイル] - L - リジン臭化水素酸塩 (70 h)

> 【0117】実施例1 ポリーN(ε)ー[8-(β-D-マンノピラノシルオキシ) ノナノイル] -N(ε) - [3- (4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル] - $N(\epsilon) = [(2-\lambda)+2\lambda+2)$ $P = (2-\lambda)+2\lambda$ -リジン (71a)

参考例39に記載された操作と同様、8- (メトキシカ ルボニル)オクチルーβ-D-キシロピラノシド(3 0) を、ヒドラジンモノヒドラートで処理して得た8-(ヒドラジノカルボニル) オクチルーβ-D-キシロピ ラノシドを酸アジドに変換し、ポリーレーリジン臭化水 40 秦酸塩(平均分子量59,000)(61)と結合さ せ、さらに3-(4-ヒドロキシフェニル) プロピオン 酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (62) と反 応させた。参考例39に記載された操作に従い、後処理 をして、無色固体として複合体 (70h) を得た。糖含 量はフェノールー硫酸法により測定した。その結果、ポ . リーL-リジン1モル当たり8- (£-D-キシロピラ ノシルオキシ) ノナノイル基が77モル導入されている ことが判明した。 糖含量及び3- (4-ヒドロキシフェ

8- (ヒドラジノカルボニル) オクテルーβ-D-マン ノピラノシド44. 8mg (O. 128ミリモル) を乾燥 N, Nージメチルホルムアミド1mlに溶解し、窒素気流 下に4N 塩酸ージオキサン溶液 O. 15mlを加え、-2 0℃に冷却した。この溶液に亜硝酸 t ーブチル28 mgの ニル) プロパノイル基の導入数を表4に示した。また化 50 乾燥N, N-ジメチルホルムアミドO. 2ml溶液を加え

【表 6】

て30分撹拌し、薄層クロマトグラフィーにて原料が消 費されたことを確かめた後、スルファミン酸 14mgの乾 燥N. NージメテルホルムアミドO. 2回溶液を加えて 反応させた。ポリーレーリジン臭化水素酸塩(分子量1 1, 700) (59) 75mg (6. 41マイクロモル) をO. O 8 M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O,)、 O. 35M 炭酸水素カリウム (KHCO,) 10mlに溶 解させ、4~5℃にて先の酸アジドのN, N-ジメテル ホルムアミド溶液を滴下した。次に3-(4-ヒドロキ ドエステル8. 4 mg (32マイクロミル) の乾燥N, N ージメチルホルムアミドO. 2ml溶液を滴下した後、4 ℃のチャンバー中で18時間撹拌して反応させた。続い て2-メトキシエトキシ酢酸(10):80mgの乾燥 N、N-ジメチルホルムアミド1ml溶液に、N-ヒドロ キシコハク酸イミド161 4mgを加えて撹拌して得た 透明溶液に、1-エチル-3-(ジメチルアミノ)プロ ピルーカルボジイミド塩酸塩 (EDCHC1) 295mg 及び乾燥N、N-ジメチルホルムアミド2mlの溶液を加 えて2-メトキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸 イミドエステル (63) とし、この溶液をポリーレーリ ジンの水溶液に加えて撹拌反応させた。これを2回繰り

返して反応を終了し、スペクトラ/ポア3(分子量カッ トオフ=約3,500)の透析膜を用いて純水に対して 4℃で30時間透析し、得られた透析内液を取り出して 復結乾燥して、無色固体として120mgの複合体を得 た。更にこれをセファデックスG100のカラム(20 mmφ×50cm) を用い0.1M 食塩水で溶出させるゲル 遮過カラムクロマトグラフィーで精製した。溶出させた 各分画を高速液体クロマトグラフィー<カラム: 東ソ 一、TSK Gel G3,000PWn,溶出液: シフェニル〉プロピオン酸N-ヒドロキシコハク酸イミ 10 O. 1M 食塩水, 溶出速度: O. 4 ml/min, 検出器: U V (280nm) >にてモニターすることにより、目的物 の分画を集めて再び純水に対して4℃で30時間透析し た。続いて凍結乾燥して、無色固体として複合体(71 a) 95.7mgを得た。複合体の残存アミノ基数はフル オレスカミン法[P. Bohlen, S. Stein, W. Dairman and S. Udenfriend, Arch. Biochem. Biophys., 155, 213-220 (1973)]により、3 9 0 nmにて励起させ、4 7 5 nmでの **営光強度を測定することにより決定した。化合物の残存** アミノ基数、 (2-メトキシエトキシ) アセテル基の導 入数を表6に示した。また物理恒数を表7に示した。 [0118]

84

86

化合物番号	建 劉棉造	未便挟アミノ芸	2-メトキシエトキシ アセチル 装 導入危 g 強(モル比)
712	2	I	40
71b	. b	4	23
7ic	c	2	30
7lc	ė	8	20
71g	g	0	31
71h	^ h	9	37
. 71i	į	9	23
71k	k	0	39
			·
72a -	<u>\$</u>	29	28
72b	b	17	38
72 c	c	6	53
72e	e	2	55
72g	E	0	71
72h	h	10	62
72i	i	5	39
72m	m	4	- 65
732	2	106	67
73b	ь	45	129
73e	· ¢	22	215
73e	¢	4	173
73g	g	2	220
73h	h	15	183
73i	i		

【表7】

	_	ı	,	٠	

化合物证号	建鎮排造	比旋光度	赤外線吸収スペクトル
		[a] ₂ 22-24 (H ₂ O)	IR(KBr): V max can 1
•			
712	2	-27.7° (c 0.52)	3300, 1650, 1540
71b	đ	-18.2° (c 0.52)	3300, 1650, 1540
71c	С	-10.7° (c 0.41)	3300, 1650, 1545, 1110, 1080
71e	c	-5.1" (c 0.77)	3300, 2930, 1650, 1550, 1100
71g	g	+0.9° (c 0.45)	3400, 1655, 1545, 1155, 1080
71h	h	-5.3° (c 0.57)	3355, 1655, 1545, 1100
71i	i	-21.8° (c 0.27)	3350, 1655, 1540, 1100, 1040
71k	k	-9.4° (c0.51)	3300, 1650, 1550, 1080
72a	. <u>a</u>	-23.0° (c 0.50)	3300, 1650, 1545
72b	b	-9.6° (c 0.25)	3400, 3300, 1655, 1545, 1080
72c	С	·5.8° (c 0.52)	3460, 3300, 1650, 1545, 1080
72e	t	-5.1° (c 0.54)	3360, 1650, 1540, 1070
72g	g	÷6.9° (c 0.44)	3304, 1655, 1517, 1130, 1074
72h	h	-7.3° (c 0.55)	3400, 1655, 1545, 1136, 1065
72i	į	-5.9° (c 0.56)	3300, 1659, 1545, 1080, 1050
72m	m	+30.5° (c 0.43)	3350, 1655, 1545, 1136, 1065
		·	
73a	2	-17.7° (c 0.48)	3420, 1650, 1545, 1140, 1090
73b	b	-10.4° (c 0.55)	3300, 1660, 1545, 1140, 1090
73c	c ·	-6.9° (c 0.48)	3300, 1650, 1540, 1140, 1050
73€	e	-6.1° (c 0.64)	3300, 2930, 1650, 1550, 1100
73g	g	-2.8° (c 0.29)	. 3377, 1658, 1547, 1113
73h	h	÷66.4" (c 0.48)	3300, 1650, 1550, 1080, 1050
	••		• •

· 【0120】実施例2 ポリーN(ε)ー[8-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ) ノナノイル』-N (ε) - [3- (4-ヒドロキシフェニル) プロバノイ ν] -N (ϵ) - [(2-メトキシエトキシ) アセチ ル] -L-リジン(71b)

8- (ヒドラジノカルボニル) オクチル-β-D-ガラ クトピラノシド45mg (O. 128ミリモル) を乾燥 N, N-ジメチルホルムアミド1mlに溶解し、窒素気流 下、4N 塩酸ージオキサン溶液0. 15mlを加え、-2 乾燥N,N-ジメチルホルムアミド0.2m1溶液を加え て、30分撹拌して酸アジドとし、その後実施例1に記 載した反応操作と同様にして反応させた。さらに残存ア ミノ基は2-メトキシエトキシ酢酸(10)280g、 N-ヒドロキシコハク酸イミド240mg、及び1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド412mgから得た、2 ーメトキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミド ニステル (63) のテトラヒドロフラン溶液を加えて1 8時間反応させた。反応終了後、スペクトラ/ポア(分 子盘カットオフ=約3,500)の透析膜を用いて透析 20、【0122】実施例4 ポリーN(ϵ)ー $[8-(\beta-$

し、得られた透析液を凍結乾燥し、無色固体として13 3 mgの複合体 (7 l b) を得た。化合物の残存アミノ基 数、(2-メトキシエトキシ)アセチル基の導入数を表 6に示した。また物理恒数を表7に示した。、

【0121】実施例3 ポリーN(ε)-[8-(2-アセタミド-2-デオキシ-β-D-ガラクトピラノシ ルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3- (4-ヒド ロキシフェニル)プロパノイル] $-N(\epsilon)-[(2-$ メトキシエトキシ) アセチル] -L-リジン (71c) 0℃に冷却した。この溶液に亜硝酸 t - ブチル2 S mgの 10 複合体 (6 8 c) 5 O mgの水2 ml溶液に、2 - メトキシ エトキシ酢酸Nーヒドロキシコハク酸イミドニステル (63) 270mgのテトラヒドロフラン1ml溶液と0. 0 8 M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O,) 及び 0. 35M 炭酸水素カリウム (KHCO:) 8ml溶液とを交 互に加え室温にて18時間撹拌した。実施例1の場合と 同様の後処理を行い、複合体 (71c) を49.3mg得 た。化合物の残存アミノ基数、 (2-メトキシエトキ シ) アセチル基の導入数を表6に示した。また物理恒数 を表7に示した。

L-フコピラノシルオキシ) ノナイノル]- [3-(4 ーヒドロキシフェニル)プロパノイル! -N。(ε) -[(2-メトキシエトキシ)アセチル]ーレーリジン (71e)

実施例1に従い複合体(68e)を、2ーメトキシエト キシ酢酸N-ヒドロキシニハク酸イミドエステル(6 3) と反応させて、複合体 (71e) を得た。化合物の 残存アミノ基数、 (2-メトキシエトキシ) アセテル基 の導入数を表6に示した。また物理恒数を表7に示し た。

【0123】実施例5 ポリーN(ε)-[8-(2-アセタミド-2-デオキシ-α-D-マンノピラノシル オキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3- (4-ヒドロ キシフェニル) プロパノイル $]-N(\epsilon)-[(2-)$ トキシエトキシ)アセチル]-L-リジン(71g) 実施例1に従い複合体 (€ 8 g) を、2 −メトキシエト キシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (6) 3) と反応させて、複合体 (71g) を得た。化合物の 残存アミノ基数、(2-メトキシエトキシ)アセチル基 の導入数を表6に示した。また物理恒数を表7に示し た。

【0124】実施例6 ポリーΝ (ε) - [8-(β-D-キシロピラノシルオキシ) ノナノイル] -N(ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル]- $N(\varepsilon) - [(2-\lambda)++)x+2)$ PtFu] -L-リジン (71h)

実施例1に従い複合体(68h)を2-メトキシエトキ シ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (63) と反応させて、複合体 (71h) を得た。化合物の残存 入数を表6に示した。また物理恒数を表7に示した。

【0125】実施例7 ポリーN(ε)-{8-[4-(1-8-D-ガラクトピラノシル) - 8-Dーグルコ ピラノシルオキシ] ノナノイル $\}$ -N (ϵ) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロパノイル] -N (ε) - [(2-メトキシエトキシ) アセチル] -L-リジン (71i)

実施例1に従い複合体(6 8 i)を2ーメトキシエトキ シ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (63) と反応させて、複合体 (7 1 i) を得た。化合物の残存 40 -D-ガラクトピラノシルオキシ) ノナノイル]-N アミノ基数、 (2-メトキシエトキシ) アセチル基の導 入数を表6に示した。また物理恒数を表7に示した。

【0126】実施例8 ポリーN(ε)-{8-[3, $6-ジ-O-(\alpha-D-マンノピラノシル)-\alpha-D-$ マンノピラノシルオキシ] ノナノイル)-N(ε)-[3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル]-N (ε) - [(2-メトキシニトキシ) アセチル] -L-リジン (71m)

実施例1に従い複合体 (68m) を2-メトキシエトキ シ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (63) 50 【0130】実施例12 ポリーN (ε) - [8-(2

とを反応させて、複合体 (71m) を得た。化合物の残 存アミノ基数、 (2-メトキシエトキシ) アセチル基の 導入数を表6に示した。また物理恒数を表7に示した。 [0127] 実施例9 ポリーN(ε) - [8-(2-アセタミド-2-デオキシ-6-0-(β-L-フコピ ラノシル) - β-D-グルコピラノシルオキシ) ノナノ | (4 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 - 1)| - (1 -プロパノイル $]-N(\epsilon)-[(2-メトキシエトキ$ シ) アセチル] - L - リジン (71k)

an

10 実施例1に従い複合体(68k)を2-メトキシエトキ シ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (63) とを反応させて、複合体 (71k) を得た。化合物の残 存アミノ基数、 (2-メトキシエトキシ) アセチル基の 導入数を表6に示した。また物理恒数を表7に示した。 [0128] 実施例10 ポリーN(ε) - [8-(β -D-マンノピラノシルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3 - (4 - Ε Γ Γ Ε Σ フェニル) プロパノイ $[\mu]$ -N (ϵ) -[(2-メトキシエトキシ) アセチル] -Lーリジン(7 2 a)

20 2-メトキシエトキシ酢酸 (10) 200mg (1.49 ミリモル)及びN-ヒドロキシコハク酸イミド60mg (0.5-2ミリモル) の乾燥テトラヒドロフラン2回溶 液に、1、3-ジシクロヘキシルカルボジイミド(DC C) 300mgの乾燥テトラヒドロフラン1ml溶液を加え て、室温にて18時間撹拌反応させた。その後析出した ジシクロヘキシル尿素を濾去して得た2-メトキシエト キシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (6 3) のテトラヒドコフラン溶液を、O. O 8 M 四ホウ酸 ナトリウム (Na, B, O,) 及び0. 35M 炭酸水素 アミノ基数、 (2-メトキシエトキシ) アセチル基の導 30 カリウム (KHCO:) 8 ml溶液とを交互に複合体 (6 9 a) 7 0 mg (2. 1 9 マイクロモル) の純水 2 ml溶液 に加え、4℃のチャンバー中で一晩撹拌した。これを2 回繰り返した後、反応液の不溶物を遠心分離器で沈殿さ せ、さらに透析、凍結乾燥を経て粗製の複合体67.3 mgを得た。実施例1の場合と同様に精製して、複合体 (72a) を51.4mg得た。化合物の残存アミノ基 数、(2-メトキシエトキシ)アセチル基の導入数を表 6に示した。また物理恒数を表7に示した。

> [0129] 実施例11 ポリード(ε) - [8-(β (ε) - [3 - (4 - Ε) ドロキシフェニル) プロパノイ ν] -N (ϵ) - [(2-メトキシエトキシ) アセチ ·ル] -L-リジン (72b)

実施例10の場合と同様に、複合体(69b)と2ーメ トキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハグ酸イミドエス テル (63) とを反応させて、複合体 (72b) を得 た。化合物の残存アミノ基数、(2-メトキシエトキ シ) アセチル基の導入数を表6に示した。また物理恒数 を装7に示した。

ーアセタミドー2ーデオキシーβ-D-ガラクトピラノ シルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3-(4-ヒ ドロキシフェニル) プロパノイル] -Ν(ε)-[(2 -メトキシエトキシ)アセチル]-L-リジン(72 c.)

実施例10の場合と同様に、複合体(69c)と2-メ トキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエス テル (63) とを反応させて、複合体 (72c) を得 た。化合物の残存アミノ基数、 (2ーメトキシエトキ シ) アセチル基の導入数を表 6 に示した。また物理恒数 10 ル $]-N(\epsilon)-[(2-メトキシエトキシ) アセチ$ を表7に示した。

【0131】実施例13 ポリーN(ε)-[8-(β ーL-フコピラノシルオキシ) ノナノイル] - [3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル<math>]-N(ϵ) - [(2-メトキシエトキシ)アセチル]-L-リジン (72e)

実施例10の場合と同様に 複合体(69e)と2ーメ トキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエス テル (63) とを反応させて、複合体 (72e) を得 た。化合物の残存アミノ基数、(2ーメトキシニトキ シ) アセチル基の導入数を表6に示した。また物理恒数 を表7に示した。

【0132】実施例14 ポリーN(ε)-[8-(2 -アセタミド-2-デオキシ-α-D-マンノピラノシ ルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3 - (4 - ヒド ロキシフェニル)プロパノイル] $-N(\epsilon)-[(2-$ メトキシエトキシ)アセチン]ーレーリジン(72g) 実施例10の場合と同様に、複合体(69g)と2-メ トキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエス テル (63) とを反応させて、複合体 (72g) を得 た。化合物の残存アミノ基数、 (2-メトキシエトキ シ) アセチル基の導入数を表6に示した。また物理恒数 を表7に示した。

【0133】実施例15 ポリーN(ε)ー[8-(β -D-キシロピラノシルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3 - (4 - Ε) ドロキシフェニル) プロパノイ ν] -N (ϵ) - [(2-xトキシエトキシ) アセチ ル] -L-リジン(72h)

実施例10の場合と同様に、複合体(69h)と2ーメ トキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエス 40 ?mg複合体 (73c)を得た。化合物の残存アミノ基 テル (63) とを反応させて、複合体 (72h) を得 た。化合物の残存アミノ基数、(2-メトキシエトキ シ) アセチル基の導入数を表6に示した。また物理恒数 を表?に示した。

【0134】実施例16 ポリーN(1) - {8-[4 - (1-β-D-ガラクトピラノシル) -β-D-グル [コピラノシルオキシ] ノナノイル} -N (ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル]-N(E) - [(2-メトキシニトキシ) アセチル] - L - リジン (72i)

実施例10の場合と同様に、複合体(691)と2ーメ トキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエス テル (63) とを反応させて、複合体 (72i) を得 た。化合物の残存アミノ基数、(2-メトキシエトキ シ)アセチル基の導入数を表6に示した。また物理恒数 を表7に示した。

[0135] 実施例17 ポリーN(ϵ) - $[8-(\beta$ -D-マンノピラノシルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3- (4-ヒドロキシフェニル) プロバノイ ル] -L-リジン(73a)

複合体 (70a) 70mg (0.769マイクロモル)を 2-メトキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミ ドエステル (63) と反応させた。実施例10の場合と 同様にして、後処理して、56mg複合体(73a)を得 た。化合物の残存アミノ基数、 (2-メトキシエトキ シ) アセチル基の導入数を表6に示した。また物理恒数 を表?に示した。

【0136】実施例18 ポリーN(ε)ー[8-(β 20 - ローガラクトピラノシルオキシ) ノナノイル] - N (ε) - [3 - (4 - ヒドロキシフェニル) プロパノイル] -L-リジン (73b)

複合体 (70b) 70mg (C. 769マイクロモル) を 2ーメトキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミ ドエステル (63)と反応させた。実施例10の場合と 同様にして、後処理して、35mg複合体(73a)を得 た。化合物の残存アミノ基数、(2-メトキシエトキ シ〉アセチル基の導入数を表6に示した。また物理恒数 30 を表7に示した。

【O 1 3 7】実施例19 ポリーN(ε)-[8-(2 ーアセタミドー2-デオキシーβ **-**D-ガラクトピラノ シルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3- (4-ヒ ドロキシフェニル) プロパノイル] -N(ε) - [(2 -メトキシエトキシ) アセチル] -L-リジン(73

複合体 (70 c) 50mgを2ーメトキシエトキシ酢酸N - ヒドロキシコハク酸イミドエステル(63)と反応さ せた。実施例10の場合と同様にして、後処理して、5 数、 (2-メトキシニトキシ) アセチル基の導入数を表 . 6に示した。また物理恒数を表7に示した。

【0138】実施例20 ポリーN(ε)-[8-(β - L - フコピラノシルオキシ) ノナノイル] - N (ε) - [3-(4-ヒドロキシフェニル)プロパノイル]- $N(\varepsilon) - [(2-メトキシエトキシ) アセチル] - L$ -リジン(73e)

複合体 (10e)を2-メトキシエトキシ酢酸N-ヒド ロキシコハク酸イミドエステル (63) と反応させた。

50 実施例10の場合と同様にして、後処理して、複合体

(73c)を得た。化合物の残存アミノ基数、(2-メ トキシエトキシ) アセテル基の導入数を表6に示した。 また物理恒数を表7に示した。

【0139】実施例21 ポリーN(t)-[8-(2 -アセタミド-2-デオキシ-α-D-マンノピラノシ ルオキシ) ノナノイル] -N (ε) - [3- (4-ヒド ロキシフェニル) プロバノイル] -N(() - [(2-メトキシエトキシ) アセテル] -L-リジン (73g) 複合体 (70g) を2-メトキシエトキシ酢酸N-ヒド ロキシコハク酸イミドエステル (63) と反応させた。 実施例10の場合と同様にして、後処理して、複合体 (73g)を得た。化合物の残存アミノ基数、(2-メ トキシエトキシ)アセチル基の導入数を表6に示した。 また物理恒数を表7に示した。

[0140] 実施例22 ポリーN(ε) - [8-(β -D-キシロピラノシルオキシ) ノナノイル』-N (ε) - [3 - (4 - Ε Γ Γ キシフェニル) プロパノイ ν] $-N(\varepsilon)$ -[(2-メトキシエトキシ) アセチル] -L-リジン (73h)

ロキシコハク酸イミドエステル (63) と反応させた。 実施例10の場合と同様にして、後処理して、複合体 (73h)を得た。化合物の残存アミノ基数、(2-メ トキシエトキシ)アセチル基の導入数を表6に示した。 また物理恒数を衰7に示した。

【0141】参考例71 ポリーェー[3-(4-ヒド ロキシフェニル) プロパノイル] - ε - [2-メトキシ エトキシアセチル) - L - リジン (78)

ポリーLーリジン臭化水素酸塩 (平均分子量21,40 0) 250mg (20. 5マイクロモル) を、0.08M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O,) 及びO. 35M 炭酸水素カリウム (KHCO:) 溶液15mlに溶解し、 4~5℃にて3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオ ン酸N-ヒドロキシコハケ酸イミドエステル (62) 1 5 mg (57.0マイクロモル) の乾燥N、N-ジメチル ホルムアミドO. 2ml溶液を滴下した後、4℃のチャン パー中で5時間撹拌した。2-メトキシエトキシ酢酸 (10) 750mg (5. 48ミリモル) とNーヒドロキ

シコハク酸イミド638mg (5.54ミリモル) を溶か した乾燥N, Nージメチルホルムアミド2回溶液に氷冷 下、1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド530mg (2. 78ミリモル) の乾燥テトラヒドロフラン10㎡ 溶液を加えた後、一晩室温にて撹拌して調製した2-メ トキシエトキシ酢酸N-とドロキシコハク酸イミド活性 エステル (63) の溶液を濾過した後、濾液を反応液に 加えた。その後4℃のチャンバー中で18時間撹拌し た。反応液をスペクトラ/ポア1(分子量カットオフ= 約6,000)の透祈膜を用いて透析を行った。得られ た透析内液を遠心分離器により不溶物を沈殿させた。上 清をセファデックスG100のカラム(20mo×50 50 し、このN, N-ジメチルホルムアミド溶液を、ポリー

cm) を用い、0. 1M 食塩水で溶出させるゲル濾過カラ ムクロマトグラフィーで精製した。目的物の分画を集め て再び純水に対して4℃で30時間透析を行った。透析 内液を凍結乾燥させて得られた無色固体にもう一度2-メトキシニトキシ酢酸N-ヒドロキシコハク酸イミド活 性エステル (63) を反応させ、同じ後処理を行い、無 色固体の複合体 (78) をSOmg得た。フルオレサミン 法で求めた残存アミノ基数は6であった。また278mm の吸光度で求めた3-(4-ヒドロキシフェニル)プロ

94

10 ピオン酸の個数は6であった。 78: $[\alpha]_{p}^{29}$ - 70.0° (c 0.12, H₂0)

> IR(KBr) : ν_{max} cm⁻¹ : 3400, 2933, 1657, 1545 【O 1 4 2】 実施例 2 3 ポリーεー [8-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ) オクテルカルボニル]ー [- [3-(4-ヒドロキシフェニル) プロバノイル]-L-リジン臭化水素酸塩 (79、80)

(a) 8- (メトキシカルボニル) オクテル β-D-ガラクトピラノシド (15) をヒドラジンモノヒドラー トで処理して得た8-(ヒドラジノカルボニル)オクチ 複合体 (70h) を2-メトキシエトキシ酢酸N-ヒド 20 ル β-D-ガラクトピラノシド72mg (0.2ミリモ ル)を乾燥N、Nージメテルホルムアミド2mlに溶解 し、4N 塩酸-ジオキサン溶液を0.2ml加え、-20 ℃に冷却した。この溶液に亜硝酸tert-ブチル0.02 85回を加えて、30分撹拌して酸アジドとし、この N,N-ジメチルホルムアミド溶液を、ポリーL-リジ ン臭化水素酸塩(平均分子量21,400)150g (6.9. マイクロモル)を0.08M.四ホウ酸ナトリ . ウム (Na, B, O,) 及びO. 35M 炭酸水素カリウ ム (KHCO,) 溶液15mlに溶かした溶液中へ滴下し 30 た。次に3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル (62) 8 mgの 乾燥N,N-ジメチルホルムアミド0. 1㎜溶液を滴下 した後、4℃のチャンバー中で17時間撹拌した。反応 液をスペクトラ/ポア1 (分子量カットオフ=約6,0 CO)の透析膜を用いて透析を行った。透析内液を凍結 乾燥させて無色固体の複合体 (79) を得た。フェノー ル硫酸法で求めた1分子あたりのガラクトース数は24 であった。

7 9 : $[\alpha]_{3}^{20}$ - 18.7° (c 0.25, H₂0)

40 IR(KBr): $\nu = cm^{-1}$: 3300, 3069, 2930, 2867, 1650, 1547

【O 1 4 3】 (b) 8 - (メトキシカルボニル) オクチ ル β-D-ガラクトピラソシド (15) をヒドラジン モノヒドラートで処理して得た8-(ヒドラジノカルボ ニル) オクチル β-D-ガラクトピラノシド3 6 mg (O. 1ミリモル)を乾燥N, Nージメチルホルムアミ ド2mlに溶解し、4N 塩酸-ジオキサン溶液0. 1 mlを 加え、−20℃に冷却した。この溶液に亜硝酸tertーブ テル0. 014mlを加えて、30分撹拌して酸アジドと

IR(KBr) : $\nu_{max}cm^{-1}$: 3300, 2930, 2866, 1650, 1547 [0146] 実施例25 マンノース含有ポリリジン (平均重合度282) へのメトトレキサートの導入 メトトレキサート 5 mgのDMF 0. 5 ml溶液にジシクロ カルボジイミド2. 1 mgを加え、4℃で17.5時間撹 拌した後、N-ヒドロキシコハク酸イミド1. 15 mgを 加え、室温で5時間撹拌して反応させた。反応液を濾過 した後、濾液を参考例61で得られたポリーN(ε)-[8-(β-D-マンノピラノシルオキシ) ノナノイ ロパノイル] -L-リジン臭化水素酸塩(70a)30 mgの水 1 ml溶液に、O. C 8 M 四ホウ酸ナトリウム(N a, B, O,)、0. 35M 炭酸水素カリウム (KHC O,) 3 mlとを交互に滴下し、室温で一夜撹拌して反応 させた。反応液に濃臭化水素酸を加えることによりpHを

96

74: $[\alpha]_{p^{28}}$ - 11.4° (c = 0.11, H₂0) 20 IR(KBr) $\nu_{\text{arcm}^{-1}}$: 3320, 1629, 1544, 1450, 1246, 1

定型状物質(74)を得た。

1. 5とし、スペクトラ/ポア3 (分子量カットオフ=

約3,500)の透析膜を用いて純水に対して一晩透析

した。得られた透析内液を取り出し凍結乾燥し、黄色無

2-メトキシニトキシ酢酸50mgとN-ヒドロキシコハ ク酸イミド43mgを乾燥DMF1mlに溶解し氷冷した。 この溶液に撹拌しながらDCC76mgを加え、室温で一 夜撹拌して反応させた。反応液を濾過した後、濾液を上 で得られたマンノースーメトトレキサート含有ポリリジ ン (74) の水 4 ml溶液に、O. O 8 M四ホウ酸ナトリ ウム (Na, B, O,) 及びO. 35M 炭酸水素カリウ 30 ム (KHCO。) 4mlと交互に滴下し、室温で22時間 撹拌して反応させた。反応液を透析した後、凍結乾燥し た。得られた無色無定形状物質にO. 1M 食塩水を加え 遠心分離した後、上清をセファデックスG-100カラ ムで精製した。ポリリジンを含む画分を2日間透析した 後、凍結乾燥して、黄色無定形状物質(75)を18mg 得た。フルオレスカミン法[P. Bohlen, S. Stein, W. Dai rman and S. Udenfriend, Arch. Biochem. Biophys., 15 5,213-220(1973)]により、残存アミノ基数は10個と算 出された。メトトレキサート含量を吸光度(360nm) を用いて定量し、1モル導入されていることが判明し

75: $[\alpha]_{3}^{25} = 3.0^{\circ} (c = 0.20, H_{2}0)$ IR(KBr) varce: 3510, 1640, 1384, 1116 【0147】実施例26 マンノース含有ポリリジン (平均重合度104) へのメトトレキサートの導入 メトトレキサート10mgのDMF0.5ml溶液に、ジシ クロカルボジイミド4. 5 mgを加え、4℃で18時間撹 拌した後、N-ヒドロキシコハク酸イミド2. 3 mgを加 え、室温で5時間撹拌して反応させた。反応液を濾過し 50 た後、遮液を参考例49で得たポリーN(ε)-[8-

L-リジン臭化水素酸塩 (平均分子量21,400)1 5 Oug (12. &マイクロモル)をC. O SM 四ホウ酸 ナトリウム (Na, B, O,) 及びO. 35M 炭酸水素 カリウム (KHCO:) 溶液 15mlに溶かした溶液中へ 滴下した。次に3- (4-ヒドロキシフェニル) プロピ オン酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル(62) 8 mgの乾燥N, N-ジメチルホルムアミドO. 1 ml溶液 を滴下した後、4℃のチャンバー中で18時間撹拌し た。反応液をスペクトラ/ポア1 (分子量カットオフ= 約6,000) の透析膜を吊いて透析を行った。透析内 10 ν] -N (ϵ) - [3-(4-ヒドロキシフェニル) プ液を凍結乾燥させて無色固体の複合体(80)を得た。 フェノール硫酸法で求めた1分子あたりのガラクトース 数は12であった。

 $80: [\alpha]_{p^{20}} - 36.1^{\circ} (c \ 0.21, H_20)$

IR(KBr): ν_{mr} cm⁻¹: 3296, 2937, 1650, 1545 【0144】実施例24 ポリーεー[8-(β-D-ガラクトピラノシルオキシ) オクチルカルボニル] - ε

- [3-(4-ヒドロキシフェニル)プロバノイル]- $N-\epsilon-[(2-\lambda)+2)+(2-\lambda)+(2$

リジン (81、82)

(a) 実施例23 (a) で得たガラクトース含有ポリリ ジン (79) の水溶液2回に、2-メトキシエトキシ酢 酸 (10) 500mg、N-ヒドロキシコハク酸イミド4 25mg、及び1, 3-ジシクロヘキシルカルボジイミド 760mgから得た2ーメトキシエトキシ酢酸Nーヒドロ キシコハク酸イミドエステル (63) のテトラヒドロフ ラン溶液及び O. O 8 M 四ホウ酸ナトリウム (Na. B ,O₇)及びO.35M炭酸水素カリウム(KHCO 3) 溶液 15mlを加えて18時間反応させた。反応液を スペクトラ/ボア1(分子量カットオフ=約6,00 0) の透析膜を用いて透析を行った。透析内液を凍結乾 燥させて得られた無色固体をセファデックスGIOOの カラム (20mm ¢×50cm) を用い、0.1% 食塩水で 溶出させるゲル濾過カラムクロマトグラフィーで精製し た。目的物の分画を集めて再び純水に対して4℃で30 時間透析を行った。透析内液を凍結乾燥させて得られた 無色固体に、もう一度2-メトキシエトキシ酢酸N-ヒ ドロキシコハク酸イミド活性エステル(63)を反応さ せて無色固体の複合体 (81)、を56mg得た。フルオレ サミン法で求めた残存アミノ基数は13であった。また 40 278mmの吸光度で求めた3- (4-ヒドロキシフェニ

ル)プロピオン酸の個数は3であった。 $81: [\alpha]_{5}^{26} - 54.6^{\circ} (c 0.13, H_{2}0)$

IR(KBr) : ν_{ser} cm⁻¹ : 3301, 2930, 2864, 1655, 1547 【0145】(b) 実施例23(b) で得たガラクトー ス含有ポリリジン (80) の水溶液を、上記(a) と同 様に処理して無色固体の複合体(82)を71mg得た。 残存アミノ基数は10であった。また3-(4-ヒドロ キシフェニル)プロキオン酸の個数は3であった。

 $82: [\alpha]_{0}^{29} - 14.8^{\circ} (0.50, H_{2}0)$

(β-D-マンノピラノシルオキシ) ノナノイル]-N (ε) - [3 - (4 - ヒドロキシフェニル) プロパノイル] - L - リジン臭化水素酸塩 (6 9 a) 2 0 mgの水 1 nl溶液に、O. O 8M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O,)、0.35M 炭酸水素カリウム (KHCO,)3 mlと交互に摘下し、室温で一夜撹拌して反応させた。反 応液に濃臭化水素酸を加えることによりpHを1.5と し、スペクトラ/ポア3(分子量カットオフ=約3.5 00) の透析膜を用いて純水に対して一晩透析した。得

 $7.6 : [\alpha]_{p^{2\epsilon}} - 15.7^{\circ} (c = 0.14, DMF)$ IR(KBr) ν_{car} cm⁻¹: 3330, 1676, 1540, 1414, 1352, 1

質 (76) を得た。

2-メトキシエトキシ酢酸10CmgとN-ヒドロキシコ ハク酸イミド86mgを乾燥DMF1mlに溶解し氷冷し た。この溶液に撹拌しながらDCC152mgを加えた。 室温で一夜撹拌して反応させた。反応液を濾過した後、 遮液を上で得られたマンノースーメトトレキサート含有 ポリリジン (76) の水 3 ml溶液に、0.08M 四ホウ 20 酸ナトリウム (N 21 B, O1)、0.35M 炭酸水素 カリウム (KHCO:) 4mlと交互に滴下し、室温で2 2時間撹拌して反応させた。反応液をスペクトラ/ポア (分子量カットオフ=約3,500)の透析膜を用いて 透析し、凍結乾燥した。得られた黄色無定形状物質に O. 1M 食塩水を加え遠心分離した後、上清をセファデ ックスG-100カラムで精製した。ポリリジンを含む 画分を2日間透析した後、凍結乾燥して、黄色無定形状 物質 (? 7) を 2 0 mg得た。フルオレスカミン法[P. Bc hlen, S. Stein, W. Dairman and S. Udenfriend, Arch. Bi ochem. Biophys., 155,213-220(1973)] により、残存ア ミノ基数は12個と算出された。メトトレキサート含量 を吸光度 (360mm) を用いて定量し、2モル導入され ていることが判明した。

IR (KBr) v_{car} cm⁻¹: 1647, 1558, 1384, 1161, 1042 【0148】参考例72 ポリリジン (平均重合度10 4) へのメトトレキサートの導入(84、85) (a) メトトレキサート175mgのDMF 1. 75ml溶 液に、1, 3ージシクロヘキシルカルボジイミド60mg~40 のDMF溶液1.5mlを加え、4℃で19.5時間撹拌 した後、N-ヒドロキシコハク酸イミド42mg、ピリジ ン0.053㎡を加え、室温で3.5時間撹拌した。反 応液のうち0. 25m1を濾過した後、濾液をポリーL-リジン臭化水素酸塩(平均分子量21,400)100 mgの 0. 0 8 M 四ホウ酸ナトリウム (Na. B. O.) 0.35M 及び炭酸水素カリウム (KHCO:) 溶液に 滴下し、室温で19.5時間撹拌した。反応液をスペク トラ/ポア1 (分子量カットオフ=約6,000)の透

7 7 : $[\alpha]_{p^{28}}$ - 3.90 ° (c = 0.13, H₂0)

98

透析内液を取り出し凍結乾燥し、黄色無定形固体(8 3、 r=2) を得た。メトキシエトキシ酢酸250 mgと N-ヒドロキシコハク酸イミド215mgを乾燥DMF5 mlに溶解し氷冷した。この溶液に撹拌しながらDCC3 80mgを加え、室温で一夜撹拌した。反応液の半量を濾 過した後、遮液を上で得られたメトトレキサート含有ポ リリジンの水溶液4mlに、0.08M 四ホウ酸ナトリウ ム (Na, B, C,) 及び0.35M 炭酸水素カリウム (KHCO。) 10回を交互に滴下し、室温で24時間 られた透析内液を取り出し凍結乾燥し、黄色無定形状物 10 撹拌した。さらに、同量のメトキシエトキシ酢酸N-ヒ ドロキシスクシンイミド活性エステルを加え、室温で2 5 時間撹拌した。反応液を透析した後、凍結乾燥した。 得られた無色無定形固体にO. 1M 食塩水を加えて遠心 分離した後、上清をセファデックスG-100カラムで 精製した。ポリリジンを含む画分を透析した後、凍結乾 燥して、30mgの黄色アモルファスの複合体(84)を 得た。フルオレサミン法により、残存アミノ基数は16 個と算出された。メトトレキサート含量を吸光度377 mmを用いて定量すると、ポリーL-リジン1モルあたり 2 モル導入されていることが判明した。

8 4 : $[\alpha]_{2}^{22}$ - 12.2° (c 0.15, H₂0) IR(KBr) v macm : 3450, 1650, 1545, 1110

【0149】 (b) 上記 (a) と反応時間を変更した以 外は同様に実施して、化合物(83、r=4)から黄色 アモルファスの複合体 (85) を得た。このもののアミ ノ基数は18個と算出された。メトトレキサート含量は ポリーL-リジン1モルあたり4モル導入されているこ とが判明した。

8 5 : $[\alpha]_{0}^{26}$ - 11.1° (c 0.13, H₂0) 30 IR(KBr) v_m.cm⁻¹: 3320, 1630, 1545, 1110 【0150】実施例27 メトトレキサート含有ポリリ ジン(平均重合度104)へのガラクトースの導入(8 8 (89)

(a) 8 - (メトキシカルボニル) オクチル $\beta - D -$ ガラクトピラノシド (15) をヒドラジンモノヒドラー トで処理して得た8- (ヒドラジノカルボニル) オクチ ル β-Dーガラクトピラノシド50mgを乾燥N,N-ジメチルホルムアミド2mlに溶解し、4N塩酸ージオキ サン溶液をO. 15ml加え、-20℃に冷却した。この 溶液に亜硝酸tertープチルロ. 025mlを加えて、30 分撹拌して酸アジドとし、この反応液の半量を濾過し、 適液を上で得られたメトトレキサート含有ポリリジン (83) の0.08M 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O,) 及び G. 3 5 M 炭酸水素カリウム (KHCO,) 溶液に滴下し、室温で20時間撹拌した。反応液を透析 した後、凍結乾燥し(86)を得た。フェノール硫酸法 で求めた1分子あたりのガラクトース数は47であっ た。2-メトキシエトキシ酢酸250mgとN-ヒドロキ シコハク酸イミド215gを乾燥DMF 5mlに溶解し氷 析膜を用いて純水に対して一晩透析を行った。得られた 50 冷した。この溶液に撹拌しながら1,3-ジシクロヘキ

99

シルカルボジイミド380gを加え、窓温で19時間撹 拌した。反応液の半量を濾過した後、濾液を上で得られ たメトトレキサート含有ポリリジン(86)の水溶液4 mlに、O.OSM 四ホウ酸ナトリウム (Na, B, O ,)及び0.35M 炭酸水素カリウム(KHCO:)溶 液10回を交互に減下し、室温で24時間撹拌した。さ らに、同量の2-メトキシエトキシ酢酸N-ヒドロキシ コハク酸イミド活性エステル(63)を加え、室温で2 5時間撹拌した。反応液を透析した後、凍結乾燥した。 得られた黄色無定形固体にO. 1M 食塩水を加え遠心分 10 離した後、上凊をセファデックスGー:00カラムで精 製した。ポリリジンを含む画分を透析した後、凍結乾燥 して、10mgの黄色アモルファス (88) を得た。フル オレサミン法により、残存アミノ基数は20個と算出さ れた。メトトレキサート含量を吸光度377mmを用いて 定量すると、ポリーモーリジン1モルあたり3モル導入 ・されていることが判明した。

88: $[\alpha]_{0}^{28}$ - 11.4° (c 0.11, H₂0)

IR (KBr) v mcm⁻¹: 3320, 1629, 1544, 1245, 1090

【0151】(b)上記(a)と同様に実施して、1分 20 子あたりガラクトース数26の化合物(87)から、化合物(89)を得た。このものの残存アミノ基数は18であり、メトトレキサート含量はポリーレーリジン1モルあたり4モル導入されていることが判明した。

 $89: [\alpha]_{z}^{24} - 13.8^{\circ} (c 0.11, H_{2}0)$

IR (KBr) ν_{sar} cm⁻¹: 3320, 1630, 1450, 1080

【0152】実験例

1. 試料

試料1として、参考例38で得たエチレングリコールで 修飾されたポリリジン誘導体(67)、及び試料2とし 30 て実施例3で得たエチレングリコール及びNーアセチル ガラクトサミンで修飾されたポリリジン誘導体(71 c)を用意した。また対照試料として無修飾のポリリジ ン臭化水素酸塩(64)を用意した。これら3試料には ***1 標識化のためにヒドロキシフェニルプコパノイル 基がそれぞれ導入されている。

2. 方法

実験に先立ち試料の ***! 標職化を行った。 ***! 標識 レングコー
化はクロラミンT法により常法通り行い、反応液をセフ
アデックスG-25カラムでゲル濾過し、高分子フラク
ションを得た。このフラクションにウシ血清アルブミン
1%及び非ラベル体を加え、1mg/ml の投与液を調整
し、以下の実験に用いた。任内動態の検討はSD系雄性
ラット (7週令) の大腿静脈内に、 ***! 標識した試料
あるいは対照試料を1mg/kg で投与し、投与後0.5、
1、2及び3分後に頚静脈より採血し、5分後には腹部
大動脈より全採血し致死せしめ、主要な11の臓器を摘
盟図3! 計
器内濃度を
まや鬼後、ガンマカウンターにより放射能を測定し、血
漿中濃度及び各臓器中濃度を算出した。また同様に試料
50 すグラフ。

100

又は対照試料を投与した1時間後の主要臓器中の濃度も 測定した。各動物実験は1群3匹で行った。

【0153】また、血漿中での高分子の分解性(安定性)は、ラットから採取した血漿 0.45 町中に 115 I 標識した試料又は対照試料 1 mg/ml を 0.05 ml加え、37℃で2時間加温した。0、5、10、30、60及び120分後に各 0.05 mlを取り、アセトニトリル又は25%トリクロロ酢酸 0.4 mlを加え、高分子部分を沈殿させ、沈殿と上清の放射能を測定し、残存している高分子の割合を求めた。

【0154】3. 結果と考察

図1、2、3にそれぞれの試料の投与5分及び60分後の臓器中濃度を示した。対照試料は種々の臓器に幅広く分布し、60分後までの各膜器からの消失も遅く、非特異的に各臓器に付着していると考えられた。しかし試料1はほとんど腎臓にのみに集積しその消失も速いことから、対照試料の様な非特異的な臓器への付着性は改善されていた。さらに糖で修飾した試料2は、試料1より腎臓への集積が減り、そのぶん肝臓への集積性が大きくなっており、腎臓では速やかに消失するものの肝臓にのみ蓄積傾向がみられたので、肝臓への薬物運搬体として有用であることがわかった。

【0155】次に投与後5分までの血漿中濃度推移を図4に示した。同じ投与量にもかかわらず、対照試料は初期から非常に低い血漿中濃度しか示していない。これは図1に基づいて前配したように、対照試料が非特異的に各臓器に付着することと照合する。これに対し、試料1及び試料2は共に初期濃度は高く、対照試料での現象は観察されない。初期以後になると試料2は速やかに血漿中より消失し、糖修飾の効果が現われる。

【0156】また、図5に試験管中で血漿と加温したときの高分子の割合を示した。対照試料は速やかに分解が起こり低分子化していくが、試料1及び試料2は120分後でもほとんど高分子のまま存在しており、対照試料と比較して血中での安定性が向上していることがわかった。

【0157】従って、ポリリジンのεーアミノ基をエチレングコールを含む基で修飾することによって、血中での安定性が向上し、臓器に対する比特異的な付着を回避できることがわかり、さらに適切な糖で修飾することによって臓器特異的な薬物運搬体となり得る。

【図面の簡単な説明】

【図1】対照試料の静脈内投与後5分及び60分の主要 臓器内濃度を示すグラフ。

【図2】試料1の静脈内投与後5分及び60分の主要臓 器内濃度を示すグラフ。

[図3] 試料2の静脈内投与後5分及び60分の主要臓 器内機度を示すグラフ。

【図4】各種検体の静脈内投与後の血漿中濃度推移を示すがラフ

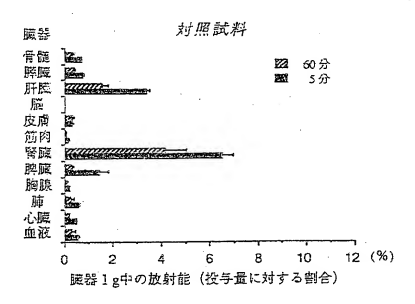
101

102

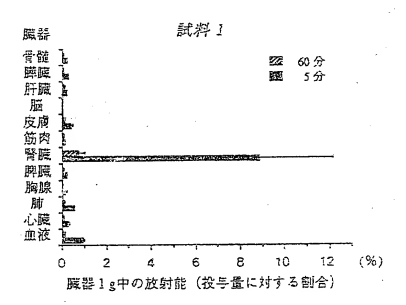
【図5】各種検体を血漿と加温したときの、高分子画分

の割合の継時変化を示すグラフ。

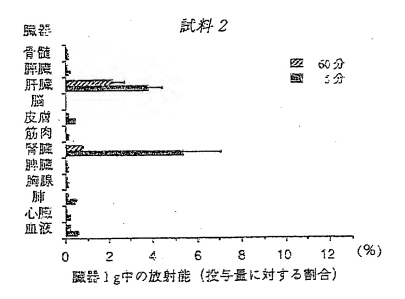
【図1】



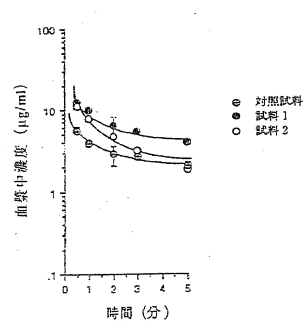
【図2】



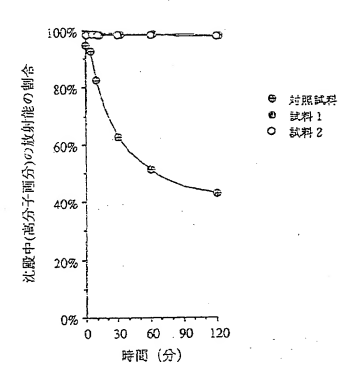
[図3]



[図4]



[図5]



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

F I

技術表示箇所

CO7K 13/00

CO7K 99:00

8619--4H

(72) 発明者 洲崎 浩

千葉県柏市旭町1丁目8番9-401

権正 晃徳

千葉県柏市千代田3丁目8-7 ヴィヌス

柏208